BUNDESREPUBLIK DEUTSCH! AND



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 08 355.3

Anmeldetag:

27. Februar 2003

Anmelder/Inhaber:

Aventis Pharma Deutschland GmbH,

Frankfurt am Main/DE

Bezeichnung:

Aryl-cycloalkyl substituierte Alkansäurederivate,

Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Anwendung

als Arzneimittel

IPC:

C 07 D, A 61 K, A 61 P



München, den 24. Juli 2003 **Deutsches Patent- und Markenamt** Der Präsident

Im Auftrag

Ebent

Aventis Pharma Deutschland GmbH

Aryl-cycloalkyl substituierte Alkansäurederivate, Verfahren zu Ihrer Herstellung und ihre Anwendung als Arzneimittel Die Erfindung betrifft Aryl-cycloalkyl substituierte Alkansäurederivate sowie deren physiologisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate.

2

Es sind bereits strukturähnliche Verbindungen zur Behandlung von Hyperlipidämie und Diabetes im Stand der Technik beschrieben (WO 2000/64876 (HOE 1999/S 004))

2

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, Verbindungen zur Verfügung zu stellen, günstiger Beeinflussung des Lipid-und Kohlenhydratstoffwechsels, besonders bei metabolischen Syndroms / Syndrom X. Insbesondere bestand die Aufgabe darin, Verbindungen mit verbesserter Wirkung gegenüber den Verbindungen aus WO die eine therapeutisch verwertbare Triglycerid-senkende Wirkung entfalten mit 2000/64876 zur Verfügung zu stellen. Dies soll insbesonders durch eine den Krankheitsbildern der Dyslipidämien, des Diabetes Typ II und des Aktivierung des PPAR α -Rezeptor erreicht werden.

2

Die Erfindung betrifft daher Verbindungen der Formel! 25

$$R2 \xrightarrow{\text{R1} \text{ W}} O \xrightarrow{\text{R3}} \left(\text{CH2} \right)_{\text{m}} \xrightarrow{\text{R1} \text{ R4}} \left(\text{R1} \text{ R3} \right)_{\text{N}_{1}} \xrightarrow{\text{N}_{2}} \left(\text{N}_{1} \right)_{\text{R2}} \xrightarrow{\text{R3}} \left(\text{R3} \right)_{\text{R3}} \xrightarrow{\text{R4}} \left(\text{R4} \right)_{\text{R4}} \xrightarrow{\text{R4}} \left(\text{R4} \right)_{\text{R4}}$$

worin bedeuten:

(C3-C8)-Cycloalkandiyl, (C3-C8)-Cycloalkendiyl, wobei in den Kohlenstoffatome durch Sauerstoffatome ersetzt sein können; Cycloalkandiyl-oder Cycloalkendiylringen ein oder mehrere Ring A

unabhängig voneinander H, F, Br, CF3, OCF3, (C1-C6)-Alkyl, O-(C1-C6)-Alkyl, SCF3, SF5, OCF2-CHF2, O-Phenyl, OH, NO2, R1, R2

H, CF3, (C1-C6)-Alkyl, (C3-C8)-Cycloalkyl, Phenyl;

83

CH, falls 0 = 1; ≥

O, S, falls o =0; ≥

Kohlenstoffatome durch Sauerstoffatome ersetzt sein können; (C1-C6)-Alkyl, wobei in der Alkandiylgruppe ein oder mehrere

2

0 oder 1;

ε

CO, CH2, Bindung; Σ

2

CH2, O, S, SO, SO2, NR9; 2

0 - 2;

8

23

Ή. Ή.

Н, Т, R5

H, F, (C1-C6)-Alkyl; 88

30

H, F, (C1-C6)-Alkyl, (C2-C6)-Alkenyl, (C2-C6)-Alkinyl, (C1-C6)-Alkoxy, Cyclohexyl, Phenyl, wobei Alkyl und Alkoxy gegebenenfalls

R7



substituiert sein können durch: Phenyl, (C1-C6)-Alkoxy oder NR10R11 und Phenyl wiederum durch (C1-C6)-Alkoxy, F oder CF3;

R7 und R9 zusammen Pyrrolidin oder Piperidin, falls n = 0;

R6 und R7 zusammen (C3-C6)-Cycloalkyl; ö

H, (C1-C6)-Alkyl; 88 2

H, (C1-C6)-Alkyl, (C2-C6)-Alkenyl, (C2-C6)-Alkinyl, Benzyl, CO-(C1-83

C6)-Alkyl, CO-Phenyl, C(O)-O-(C1-C6)-Alkyl, SO2-(C1-C6)-Alkyl,

SO2-(C1-C6)-Alkyl-SO2-(C1-C6)-alkyl, SO2-Phenyl, wobei Phenyl

gegebenenfalls substituiert sein kann durch (C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-

Alkoxy, F, Cl.

15

(C1-C6)-Alkyl; R10 (C1-C6)-Alkyl-Phenyl, (C1-C6)-Alkyl; R11 20

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen 25

(C₃-C₈)-Cycloalkandiyl, (C₃-C₈)-Cycloalkendiyl, wobei in den Ring A

Cycloalkandiyl-oder Cycloalkendiylringen ein Kohlenstoffatom durch

Sauerstoffatom ersetzt sein kann;

(C1-C6)-Alkyl, wobei in der Alkandiylgruppe das C1-Kohlenstoffatom durch Sauerstoffatom ersetzt ist. ×

3

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I,

worin bedeuten

Cyclohexan-1,3-diyl Ring A

H, F, Br, CF3, OCF3, (C1-C6)-Alkyl, O-(C1-C6)-Alkyl;

쮼

Ï 8

H, CF3, (C1-C6)-Alkyl, (C3-C8)-Cycloalkyl, Phenyl;

8

2

CH, falls 0 = 1;

≥

O, S, falls o = 0;

≥

15

CH₂O

0 oder 1;

CO, CH2, Bindung;

CH2, O, S, SO, SO2, NR9;

2

0-2; _

22

Ï

7

Ï 83 H, (C1-C6)-Alkyl;

R6

H, (C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkoxy, Cyclohexyl, Phenyl, wobei Alkyl und Alkoxy gegebenenfalls substituiert sein können durch: Phenyl, (C1-C6)-Alkoxy oder NR10R11 und Phenyl wiederum durch (C1-C6)-Alkyl, Foder CF3;

R7 und R9 zusammen Pyrrolidin, falls n = 0;

R6 und R7 zusammen (C3-C6)-Cycloalkyl;

10 Z 0;

R8 H, (C1-C6)-Alkyl;

R9 H, (C1-C6)-Alkyl, Benzyl, CO-(C1-C6)-Alkyl, CO-Phenyl, C(O)-O-(C1-C1-C4)-Alkyl, SO2-(C1-C4)-Alkyl, SO2-(C

SO2-Tolyl;

R10 (C1-C6)-Alkyl;

R11 (C1-C6)-Alkyl-Phenyl;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Die Erfindung bezieht sich auf Verbindungen der Formel I, in Form ihrer Racemate, racemischen Mischungen und reinen Enantiomere sowie auf ihre Diastereomere und Mischungen davon.

2

25

Die Alkylreste in den Substituenten R1, R2, R3, R4, R5, R6, R7, R8, R9, R10 und R11 können sowohl geradkettig wie verzweigt sein.

30

30

Pharmazeutisch verträgliche Salze sind aufgrund ihrer höheren Wasserlöslichkeit gegenüber den Ausgangs-bzw. Basisverbindungen besonders geeignet für medizinische Anwendungen. Diese Salze müssen ein pharmazeutisch verträgliches Anion oder Kation aufweisen. Geeignete pharmazeutisch verträgliche Säuraanditionssalze der erfindungsnamäßen Verbindungs sind Salze.

Säureadditionssalze der erfindungsgemäßen Verbindungen sind Salze anorganischer Säuren, wie Salzsäure, Bromwasserstoff-, Phosphor-, Metaphosphor-, Salpeter-und Schwefelsäure sowie organischer Säuren, wie z.B.

Essigsäure, Benzolsulfon-, Benzoe-, Zitronen-, Ethansulfon-, Fumar-, Glucon-, Glykol-, Isethion-, Milch-, Lactobion-, Malein-, Äpfel-, Methansulfon-, Bernstein-, p-

10 Toluolsuifon-und Weinsäure. Geeignete pharmazeutisch verträgliche basische Salze sind Ammoniumsalze, Alkalimetallsalze (wie Natrium-und Kaliumsalze) und Erdalkalisalze (wie Magnesium-und Calciumsalze).

Salze mit einem nicht pharmazeutisch verträglichen Anion, wie zum Beispiel Trifluoracetat, gehören ebenfalls in den Rahmen der Erfindung als nützliche Zwischenprodukte für die Herstellung oder Reinigung pharmazeutisch verträglicher Salze und/oder für die Verwendung in nicht-therapeutischen, zum Beispiel in-vitro-Anwendungen.

Der hier verwendete Begriff "physiologisch funktionelles Derivat" bezeichnet jedes physiologisch verträgliche Derivat einer erfindungsgemäßen Verbindung der Formel I, z.B. einen Ester, der bei Verabreichung an einen Säuger, wie z.B. den Menschen, in der Lage ist, (direkt oder indirekt) eine Verbindung der Formel I oder einen aktiven Metaboliten hiervon zu bilden.

Zu den physiologisch funktionellen Derivaten zählen auch Prodrugs der erfindungsgemäßen Verbindungen, wie zum Beispiel in H. Okada et al., Chem. Pharm. Bull. 1994, 42, 57-61 beschrieben. Solche Prodrugs können in vivo zu einer erfindungsgemäßen Verbindung metabolisiert werden. Diese Prodrugs können selbst wirksam sein oder nicht.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch in verschiedenen polymorphen Formen vorliegen, z.B. als amorphe und kristalline polymorphe

Formen. Alle polymorphen Formen der erfindungsgemäßen Verbindungen gehören in den Rahmen der Erfindung und sind ein weiterer Aspekt der Erfindung.

Nachfolgend beziehen sich alle Verweise auf "Verbindung(en) gemäß Formel I" auf Verbindung(en) der Formel I wie vorstehend beschrieben, sowie ihre Salze, Solvate und physiologisch funktionellen Derivate wie hierin beschrieben.

Die Menge einer Verbindung gemäß Formel I, die erforderlich ist, um den gewünschten biologischen Effekt zu erreichen, ist abhängig von einer Reihe von Faktoren, z.B. der gewählten spezifischen Verbindung, der beabsichtigten Verwendung, der Art der Verabreichung und dem klinischen Zustand des Patienten. Im allgemeinen liegt die Tagesdosis im Bereich von 0,3 mg bis 100 mg (typischerweise von 3 mg und 50 mg) pro Tag pro Kilogramm Körpergewicht, z.B. 3-10 mg/kg/Tag. Eine intravenöse Dosis kann z.B. im Bereich von 0,3 mg bis 1,0 mg/kg liegen, die geeigneterweise als Infusion von 10 ng bis 100 ng pro

2

15

Kilogramm pro Minute verabreicht werden kann. Geeignete Infusionslösungen für diese Zwecke können z.B. von 0,1 ng bis 10 mg, typischerweise von 1 ng bis 10 mg pro Milliliter, enthalten. Einzeldosen können z.B. von 1 mg bis 10 g des Wirkstoffs enthalten. Somit können Ampullen für Injektionen beispielsweise von 1 mg bis 100 mg, und oral verabreichbare Einzeldosisformulierungen, wie zum Beispiel Tabletten oder Kapseln, können beispielsweise von 1,0 bis 1000 mg, typischerweise von 10 bis 600 mg enthalten. Zur Therapie der oben genannten Zustände können die Verbindungen gemäß Formel I selbst als Verbindung verwendet werden, vorzugsweise liegen sie jedoch mit einem verträglichen Träger in Form einer pharmazeutischen Zusammensetzung vor. Der Träger muss

und wird vorzugsweise mit der Verbindung als Einzeldosis formuliert, beispielsweise als Tablette, die von 0,05% bis 95 Gew.-% des Wirkstoffs enthalten kann. Weitere pharmazeutisch aktive Substanzen können ebenfalls vorhanden sein, einschließlich weiterer Verbindungen gemäß Formel I. Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen können nach einer

2

natürlich verträglich sein, in dem Sinne, dass er mit den anderen Bestandteilen der

Patienten ist. Der Träger kann ein Feststoff oder eine Flüssigkeit oder beides sein

Zusammensetzung kompatibel ist und nicht gesundheitsschädlich für den

der bekannten pharmazeutischen Methoden hergestellt werden, die im wesentlichen darin bestehen, dass die Bestandteile mit pharmakologisch verträglichen Träger-und/oder Hilfsstoffen gemischt werden.

- 5 Erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzungen sind solche, die für orale, rektale, topische, perorale (z.B. sublinguale) und parenterale (z.B. subkutane, intramuskuläre, intradermale oder intravenöse) Verabreichung geeignet sind, wenngleich die geeignetste Verabreichungsweise in jedem Einzelfall von der Art und Schwere des zu behandelnden Zustandes und von der Art der jeweils verwendeten Verbindung gemäß Formel I abhängig ist. Auch dragierte Formulierungen und dragierte Retardformulierungen gehören in den Rahmen der Erfindung. Bevorzugt sind säure-und magensaftresistente Formulierungen. Geeignete magensaftresistente Beschichtungen umfassen Celluloseacetatphthalat, Polyvinalacetatphthalat,
- 15 Hydroxypropylmethylcellulosephthalat und anionische Polymere von Methacrylsäure und Methacrylsäuremethylester.

Geeignete pharmazeutische Verbindungen für die orale Verabreichung können in separaten Einheiten vorliegen, wie zum Beispiel Kapseln, Oblatenkapseln,

- Lutschtabletten oder Tabletten, die jeweils eine bestimmte Menge der Verbindung gemäß Formel I enthalten; als Pulver oder Granulate; als Lösung oder Suspension in einer wässrigen oder nicht-wässrigen Flüssigkeit; oder als eine Öl-in-Wasseroder Wasser-in Öl-Emulsion. Diese Zusammensetzungen können, wie bereits erwähnt, nach jeder geeigneten pharmazeutischen Methode zubereitet werden,
 - die einen Schritt umfasst, bei dem der Wirkstoff und der Träger (der aus einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen bestehen kann) in Kontakt gebracht werden. Im allgemeinen werden die Zusammensetzungen durch gleichmäßiges und homogenes Vermischen des Wirkstoffs mit einem flüssigen und/oder feinverteilten festen Träger hergestellt, wonach das Produkt, falls erforderlich, geformt wird. So kann beispielsweise eine Tablette hergestellt werden, indem ein Pulver oder Granulat der Verbindung verpresst oder geformt wird, gegebenenfalls
- gerormt wird. So kann beispielsweise eine Tablette hergestellt werden, indem ein Pulver oder Granulat der Verbindung verpresst oder geformt wird, gegebenenfalls mit einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen. Gepresste Tabletten können durch tablettieren der Verbindung in frei fließender Form, wie beispielsweise

einem Pulver oder Granulat, gegebenenfalls gemischt mit einem Bindemittel, Gleitmittel, inertem Verdünner und/oder einem (mehreren)
oberflächenaktiven/dispergierenden Mittel in einer geeigneten Maschine hergestellt werden. Geformte Tabletten können durch Formen der pulverförmigen, mit einem inerten flüssigen Verdünnungsmittel befeuchteten Verbindung in einer geeigneten Maschine hergestellt werden.

Pharmazeutische Zusammensetzungen, die für eine perorale (sublinguale) Verabreichung geeignet sind, umfassen Lutschtabletten, die eine Verbindung gemäß Formel I mit einem Geschmacksstoff enthalten, üblicherweise Saccharose und Gummi arabicum oder Tragant, und Pastillen, die die Verbindung in einer inerten Basis wie Gelatine und Glycerin oder Saccharose und Gummi arabicum umfassen.

2

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die parenterale Verabreichung umfassen vorzugsweise sterile wässrige Zubereitungen einer Verbindung gemäß Formel I, die vorzugsweise isotonisch mit dem Blut des vorgesehenen Empfängers sind. Diese Zubereitungen werden vorzugsweise intravenös verabreicht, wenngleich die Verabreichung auch subkutan,

intramuskulår oder intradermal als Injektion erfolgen kann. Diese Zubereitungen können vorzugsweise hergestellt werden, indem die Verbindung mit Wasser gemischt wird und die erhaltene Lösung steril und mit dem Blut isotonisch gemacht wird. Injizierbare erfindungsgemäße Zusammensetzungen enthalten im allgemeinen von 0,1 bis 5 Gew.-% der aktiven Verbindung.

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die rektale Verabreichung liegen vorzugsweise als Einzeldosis-Zäpfchen vor. Diese können hergestellt werden, indem man eine Verbindung gemäß Formel I mit einem oder mehreren herkömmlichen festen Trägern, beispielsweise Kakaobutter, mischt und das entstehende Gemisch in Form bringt.

8

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die topische Anwendung auf der Haut liegen vorzugsweise als Salbe, Creme, Lotion, Paste, Spray, Aerosol

10

oder Öl vor. Als Träger können Vaseline, Lanolin, Polyethylenglycole, Alkohole und Kombinationen von zwei oder mehreren dieser Substanzen verwendet werden. Der Wirkstoff ist im allgemeinen in einer Konzentration von 0,1 bis 15 Gew.-% der Zusammensetzung vorhanden, beispielsweise von 0,5 bis 2%.

Auch eine transdermale Verabreichung ist möglich. Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für transdermale Anwendungen können als einzelne Pflaster vorliegen, die für einen langzeitigen engen Kontakt mit der Epidermis des Patienten geeignet sind. Solche Pflaster enthalten geeigneterweise den Wirkstoff in einer gegebenenfalls gepufferten wässrigen Lösung, gelöst und/oder dispergiert in einem Haftmittel oder dispergiert in einem Polymer. Eine geeignete Wirkstoff-Konzentration beträgt ca. 1% bis 35%, vorzugsweise ca. 3% bis 15%. Als eine besondere Möglichkeit kann der Wirkstoff, wie beispielsweise in Pharmaceutical Research, 2(6): 318 (1986) beschrieben, durch Elektrotransport oder lontophorese freigesetzt werden.

9

-=

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I können entsprechend den folgenden Reaktionsschemata erhalten werden:

Verfahren A:

1. NaOH

Die Verbindung A-1 wird bei Raumtemperatur in Methanol mit Natriummethanolat gerührt. Nach Aufarbeitung wird das Produkt an der Hydroxylgruppe geschützt (SG = Schutzgruppe), beispielsweise durch Umsetzen mit tert-

10 Butyldiphenylsilylchlorid und Imidazol in Dimethylformamid bei Raumtemperatur oder mit Methoxymethylchlorid, Ethyldiisopropylamin in Dichlormethan. Dabei wird die Verbindung A-2 erhalten.

Die Verbindung A-2 wird in Isopropanol mit Natriumhydroxid 1 Stunde bei 60 °C gerührt und aufgearbeitet. Die so erhaltenen Carbonsäure wird in Dimethylformamid mit dem tert-Butylester einer α -Aminosäure der allgemeinen

15

Formel A-3, worln R6 und R7 die oben beschriebenen Bedeutungen haben,

[Cyan(ethoxycarbonyl)methylenamino]-1,1,3,3,-tetramethyluronium-

Hydroxybenzotriazol, Diisopropylethylamin und O-

12

tetrafluoroborat (TOTU) zum Produkt der allgemeinen Formel A-4, worin R9 = H ist, umgesetzt. In einigen Beispielen wird das Kupplungsprodukt mit Natriumhydrid und einem Alkyliodid der allgemeinen Formel R9-I, wobei R9 die oben beschriebene Bedeutung hat – außer R9 = H – , zur Verbindung der allgemeinen

Die Verbindung A-4 wird nun zur Verbindung A-5 O-entschützt, beispielsweise mit Tetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran im Falle der terr-

Formel A-4 umgesetzt.

Butyldiphenylsilylschutzgruppe oder mit konzentrierter Salzsäure in

Tetrahydrofuran im Falle der Methoxymethylschutzgruppe.

2

Die Verbindung der allgemeinen Formel A-5 wird mit Natriumhydrid und der Verbindung der allgemeinen Formel A-6, worin R1, R2, R3 und W die oben beschriebenen Bedeutungen haben, in Dimethylformamid umgesetzt. Das Produkt wird mehrere Stunden in Trifluoressigsäure gerührt, und anschließend werden,

15 falls notwendig die Diastereomeren per präparativer HPLC getrennt. Dabei wird die Verbindung der allgemeinen Formel A-7 erhalten.

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 1 bis 30 synthetisiert werden.

Verfahren B:

Die Verbindung A-2 (siehe Verfahren A) wird in Diethylether mit Lithiumaluminiumhydrid zur Verbindung B-1 reduziert. Die Verbindung B-1 wird in einem Zweiphasensystem aus Toluol und 50%-iger Natriumhydroxidlösung bei 10 °C mit Bromessigsäure-tert-butylester und Tetrabutylammoniumhydrogensulfat zur Verbindung B-2 umgesetzt.

Die Verbindung B-2 wird in Tetrahydrofuran mit Lithiumdiisopropylamid und einem Alkyliodid der allgemeinen Formel R6–1, worin R6 die oben beschriebene

Bedeutung hat, umgesetzt. In einigen Beispielen wird die so erhaltene Verbindung in Tetrahydrofuran mit Lithiumdiisopropylamid und einem weiteren Alkyliodid der

T (

7

allgemeinen Formel R7–I, worin R7 die oben beschriebene Bedeutung hat, umgesetzt. Die Schutzgruppe wird abgespalten, wobei die Verbindung der allgemeinen Formel B-3 erhalten wird.

Die Verbindung B-3 wird in Methyl-tert-butylether oder Dimethylformamid mit Natriumhydrid und der Verbindung A-6 (siehe Verfahren A), worin R1, R2, R3 und W die oben beschriebenen Bedeutungen haben, zur Verbindung B-4 umgesetzt.

Das Produkt B-4 wird mehrere Stunden in Trifluoressigsäure gerührt. Dabei wird die Verbindung der allgemeinen Formel B-5 erhalten.

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 31 bis 51 synthetisiert werden.

01

Die Verbindung A-2, wobei SG = tert-Butyldimethylsilyl ist, wird mit

Wismuttribromid, Triethylsilan und einer Verbindung der allgemeinen Formel C1,

9

worin R1, R2, W und R3 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, in Acetonitril bei Raumtemperatur zur Verbindung C-2 umgesetzt.

Die Verbindung C-2 wird mit Lithiumaluminiumhydrid in Diethylether zur Verbindung C-3 reduziert. Die Verbindung C-3 wird mit Triphenylphosphin und lod in Toluol bei Raumtemperatur zur Verbindung C-4 umgesetzt.

Die Verbindung C-4 wird mit der Verbindung der allgemeinen Formel C-5, wobei R6 und R7 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, zur Verbindung C-6 umgesetzt. Der Ester wird gespalten, indem die Verbindung C-6 mehrere Stunden in einer Mischung aus Methanol und konzentrierter Kalilauge gerührt wird. Dabei wird die Verbindung C-7 erhalten.

In einigen Beispielen wird die Verbindung C-7 mit einem Äquivalent Wasserstoffperoxid in Trifluoressigsäure bei Raumtemperatur zur Verbindung der allgemeinen Formel C-8, worin R1, R2, R3, R6, W und R7 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, oxidiert.

In einigen Beispielen wird die Verbindung C-7 mit drei Äquivalenten Wasserstoffperoxid in Trifluoressigsäure bei Raumtemperatur zur Verbindung der allgemeinen Formel C-9, worin R1, R2, R3, R6, W und R7 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, oxidiert.

15

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 52 bis 71 synthetisiert werden.

Verfahren D:

ပ

ဆီ

Die Verbindung C-3 (s. Verfahren C) wird mit Oxalylchlorid, Triethylamin und Dimethylsulfoxid in Dichlormethan bei –78°C zum Aldehyd D-1 oxidiert. Dieser wird mit Natriumtriacetoxyborhydrid und der Verbindung der allgemeinen Formel D-2, wobei, R6 und R7 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, zur Verbindung D-3 umgesetzt.

Die Verbindung D-3 wird durch mehrstündiges Rühren in Trifluoressigsäure zur Verbindung D-4 umgesetzt.

In einigen Beispielen wird die Verbindung D-3 mit Acylchloriden, Sulfonylchloriden oder Chlorameisensäureestern der allgemeinen Formel R9–CI, wobei R9 die oben beschriebene Bedeutung hat, in Dichlormethan in Gegenwart von Pyridin zur

9

Verbindung D-5 umgesetzt. Die Verbindung D-5 wird durch mehrstündiges Rühren in Trifluoressigsäure zur Verbindung D-6 umgesetzt.

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 72 bis 78 synthetisiert werden.

Verfahren E:

Anschließend wird die Carboxylgruppe mit Lithiumaluminiumhydrid in Diethylether zur Verbindung E-2 umgesetzt. Diese wird mit Bromessigsäure-tert-butylester und Tetrabutylammoniumhydrogensulfat in einem Zweiphasensystem Toluol / 50%-ige Schutzgruppe geschützt, beispielsweise mit der Methoxymethylschutzgruppe. Die Verbindung E1 wird an der Hydroxylgruppe mit einer geeigneten Natronlauge zur Verbindung E-3 umgesetzt. Die Verbindung E-3 wird entschützt (beispielsweise mit konzentrierter Salzsäure in tert-Butyldimethylsilylchlorid und Imidazol in Dimethylformamid zur Verbindung E-4 Tetrahydrofuran im Falle der Methoxymethylschutzgruppe) und anschließend mit umgesetzt.

2

oben beschriebene Bedeutung hat, umgesetzt. Anschließend wird die entstandene deprotoniert und mit einem Alkyliodid der allgemeinen Formel R6-1, wobei R6 die Die Verbindung E-4 wird mit Lithiumdiisopropylamid in Tetrahydrofuran bei 0°C Verbindung mit Lithiumdiisopropylamid in Tetrahydrofuran bei 0°C deprotoniert und mit einem Alkyliodid der allgemeinen Formel R7-I, wobei R7 die oben beschriebene Bedeutung hat, zur Verbindung E-5 umgesetzt.

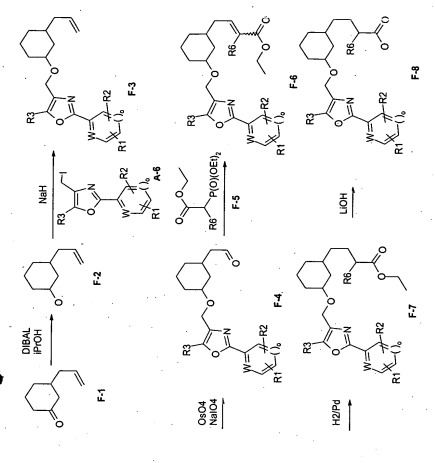
15

Die Verbindung E-5 wird mit Wismuttribromid, Triethylsilan und der Verbindung C-1 (siehe Verfahren C) in Acetonitril bei Raumtemperatur zur Verbindung E-6 umgesetzt.

Die Verbindung E-6 wird durch Rühren in Trifluoressigsäure zur Verbindung E-7 umgesetzt. 20

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 79 und 80 synthetisiert werden.

Verfahren F:



allgemeinen Formel A-6 und Natriumhydrid in Dimethylformamid zur Verbindung Diethylether zur Verbindung F-2 reduziert. Diese wird mit der Verbindung der Die Verbindung F-1 wird mit Diisobutylaluminiumhydrid und Isopropanol in F-3 umgesetzt. Die Verbindung F-3 wird mit Osmiumtetroxid und Natriumperiodat in Diethylether zum Aldehyd F-4 umgesetzt. Diese Verbindung wird in einer Horner-Emmonsallgemeinen Formel F-5, worin R6 die oben beschriebene Bedeutung hat, zur Wadsworth-Reaktion mit einem Triethylphosphonoessigsäureester der Verbindung F-6 umgesetzt.

Die Verbindung F-6 wird mit Wasserstoff an Palladium/Kohle zur Verbindung F-7 hydriert, und anschließend wird der Ester mit Lithiumhydroxid zur Säure F-8 verseift.

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 81 bis 84 synthetisiert werden.

Verfahren G:

Die Verbindung F-2 wird mit tert-Butyldiphenylsilylchlorid und Imidazol als Base in Natriumperiodat in Diethylether umgesetzt. Die so erhaltene Verbindung wird mit Dimethylformamid umgesetzt, aufgearbeitet und dann mit Osmiumtetroxid und

22

Wittig-Reaktion umgesetzt und anschließend mit Wasserstoff an Palladium/Kohle Triphenylphosphoranylidenessigsäure-tert-butylester und nButhyllithium in einer zur Verbindung G-1 hydriert.

oben beschriebene Bedeutung hat, umgesetzt. Anschließend wird die entstandene deprotoniert und mit einem Alkyliodid der allgemeinen Formel R6-1, wobei R6 die Die Verbindung G-1 wird mit Lithiumdiisopropylamid in Tetrahydrofuran bei 0°C Verbindung mit Lithiumdiisopropylamid in Tetrahydrofuran bei 0°C deprotoniert und mit einem Alkyliodid der allgemeinen Formel R7-1, wobei R7 die oben beschriebene Bedeutung hat, zur Verbindung G-2 umgesetzt.

Natriumhydrid und der Verbindung A-6 in Dimethylformamid zur Verbindung G-3 Die Verbindung G-2 wird zur Entschützung mit Tetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran umgesetzt. Anschließend wird der so erhaltene Alkohol mit umgesetzt.

2

Trifluoressigsäuremehrere Stunden gerührt wird, wobei die Verbindung G-4 Der tert-Butylester wird gespalten, indem die Verbindung G-3 in erhalten wird.

Nach diesem Verfahren wurden die Beispiele 85 bis 92 synthetisiert.

Verfahren H:

Wasserabscheider gekocht. Nach Zugabe von Dimethylformamid, Cäsiumfluorid Raumtemperatur gerührt. Dabei wird die Verbindung H-2 erhalten. Diese wird mit Die Verbindung H-1 wird mit Dibutylzinnoxid in Toluol unter Rückfluss am und der Verbindung A-6 (siehe Verfahren A) wird die Suspension bei

24

überführt. Das Acetat H-3 wird mit Natriumhydroxid in Methanol zum Alkohol H-4 Chirazym L-2 in Vinylacetat in das enantiomerenangereicherte Acetat H-3 umgesetzt.

Die Verbindung H-4 wird mit Natriumhydrid uns Allylbromid in Dimethylformamid bei Raumtemperatur zur Verbindung H-5 umgesetzt. Die Verbindung H-5 wird mit Osmiumtetroxid und Natriumperiodat in Diethylether zur Verbindung H-6 umgesetzt. Diese wird in einer Horner-Emmons-Wadsworth-Reaktion mit Natriumhydrid und der Verbindung F-5 zur Verbindung H-7 umgesetzt. Die Verbindung H-7 wird zur freien Säure verseift, indem sie mehrere Stunden bei Raumtemperatur mit Natriumhydroxid in Methanol gerührt wird. Die dabei erhaltenen Verbindung H-8 wird mit Wasserstoff an Palladium/Kohle zur Verbindung H-9 hydriert. 2

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 93 bis 96 synthetisiert werden.

Verfahren I:

wird die Verbindung I-2 mit Natriumhydrid und einem Alkyliodid zur Verbindung I-3, worin R7 die oben beschriebene Bedeutung hat, umgesetzt. Die Silylschutzgruppe geschützt, indem die Verbindung 1-1 mit tert-Butyldimethylsilylchlorid und Imidazol Anschließend wird die primäre Hydroxylgruppe als tert-Butyldimethylsilylether I-2 als Base in Dimethylformamid bei Raumtemperatur gerührt wird. Anschließend wird mit Tetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran abgespalten, wobei die (DABCO) und N-Methylmorpholin-N-oxid zur Verbindung I-1 dihydroxyliert. Die Verbindung H-5 wird mit Osmiumtetroxid, 1,5-Diazabicyclo[2.2.2]octan Verbindung I-4 erhalten wird.

mehrere Stunden bei Raumtemperatur gerührt, aufgearbeitet und anschließend Die Verbindung 1-4 wird mit Dess-Martin-Periodinan (DMP) in Dichlormethan

2

56

mit Natriumchlorit und Wasserstoffperoxid in Acetonitril zur Verbindung I-5 umgesetzt. Nach diesem Verfahren können die Beispiele 97 und 98 synthetisiert werden.

Verfahren J:

Die Verbindung H-2 wird mit Natriumhydrid und 2-Brommethylacrylsäureethylester in Dimethylformamid bei 0°C zur Verbindung J-1 umgesetzt.

(C,-C,)Alkoxy, F, CF, CONH

28

Die Verbindung J-1 wird nun entweder mit Trimethylsulfoniumiodid und Natriumhydrid in Dimethylsulfoxid zur Verbindung J-2, oder mit einem sekundären Amin NR10R11, worin R10 und R11 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, zur Verbindung J-3 oder mit einem Arylhalogenid und einem Palladium(0)-

Katalysator in einer Heck-Reaktion zur Verbindung J-4 umgesetzt. Die Verbindung J-4 wird dann mit Wasserstoff an Palladium auf Kohle zur Verbindung J-5 hydriert.

Die Verbindungen J-2, J-3 und J-5 werden mit Natriumhydroxid zu Verbindungen der allgemeinen Formel J-6 umgesetzt, wobei R6 und R7 die oben beschriebenen Bedeutungen haben.

10 Nach diesem Verfahren können die Beispiele 99 bis 103 synthetisiert werden.

Verfahren K:

(COCI)2, DMSO, NEI3, CH2CI2

Dieses Verfahren dient zur Synthese des Bausteins A-6, worin R1, R2, W und R3 die oben genannten Bedeutungen haben.

Der Ester K-1, worin R3 die oben genannte Bedeutung hat, wird mit Natriumnitrit und Salzsäure zum Oxim K-2 umgesetzt, welches durch Hydrierung mit Wasserstoff an Palladium/Kohle zum Amin K-3 reduziert wird.

Die Verbindung K-3 wird mit Säurechloriden der allgemeinen Formel K-4, worin R1, W und R2 die oben genannten Bedeutungen haben, und Base (beispielsweise Triethylamin) zur Verbindung K-5 umgesetzt.

Die Verbindung K-5 wird durch Erhitzen in Phosphorylchlorid zur Verbindung K-6 umgesetzt.

Der Ester K-6 wird mit Lithiumaluminiumhydrid in Diethylether zum Alkohol K-7 reduziert. Dieser wird mit Iod, Imidazol (ImH) und Triphenylphosphin in das Iodid A-6 überführt.

Alternativ wird die Verbindung K-7 mit Oxalylchlorid, Dimethylsulfoxid und Friethylamin in Dichlormethan bei -78°C zum Aldehyd C-1 oxidiert.

Verfahren L:

Dieses Verfahren dient zur Synthese des Bausteins A-6, worin R1, R2, W und R3 die oben genannten Bedeutungen haben.

Die Verbindung L-1 wird mit dem Aldehyd L-2, worin R1, R2, W und R3 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, in Ethanol mit Chlorwasserstoff zur Verbindung L-3 umgesetzt.

2

Verbindung L-4 erhalten wird. Diese wird mit Natriumiodid in Aceton zum Sieden Die Verbindung L-3 wird in Phosphorylchlorid zum Sieden erhitzt, wobei die erhitzt. Dabei erhält man die Verbindung A-6.

13

Andere Verbindungen können entsprechend den oben genannten Verfahren hergestellt werden.

8

positiv, sie senken insbesondere den Triglyceridspiegel und sind zur Prävention Stoffwechselstörungen aus. Sie beeinflussen den Fett-und Zuckerstoffwechsel Die Verbindungen der Formel I zeichnen sich durch günstige Wirkungen auf Behandlung von Typ II Diabetes und Arterioskterose geeignet

beispielsweise eine günstige Wirkung auf Stoffwechselstörungen haben und die Die Verbindungen können allein oder in Kombination mit einer oder mehreren weiteren pharmakologisch wirksamen Substanzen verabreicht werden, die

Prävention von Komplikationen, die von Diabetes verursacht werden oder mit blutdrucksenkenden Wirkstoffen und Wirkstoffen zur Behandlung und/oder beispielsweise ausgewählt sind aus Antidiabetika, Antiadiposita,

Diabetes assoziiert sind.

Als weitere pharmakologisch wirksame Substanzen sind insbesondere geeignet:

synergistischen Wirkungsverbesserung kombiniert werden. Die Verabreichung der können mit den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I insbesondere zur Wirkstoffkombination kann entweder durch getrennte Gabe der Wirkstoffe an den Alle Antidiabetika, die in der Roten Liste 2001, Kapitel 12 genannt sind. Sie 13

nachfolgend aufgeführten Wirkstoffe sind in USP Dictionary of USAN and einer pharmazeutischen Zubereitung vorliegen, erfolgen. Die meisten der International Drug Names, US Pharmacopeia, Rockville 2001, offenbart.

Patienten oder in Form von Kombinationspräparaten, worin mehrere Wirkstoffe in

www.lantus.com) oder HMR 1964, schnell wirkende Insuline (siehe US 6,221,633), GLP-1-Derivate wie z.B. diejenigen die in WO 98/08871 von Novo Nordisk A/S Antidiabetika umfassen Insulin und Insulinderivate, wie z.B. Lantus® (siehe offenbart wurden, sowie oral wirksame hypoglykämische Wirkstoffe.

Phiazolidindione, Glukosidase-Inhibitoren, Glukagon-Antagonisten, GLP-1-Die oral wirksamen hypoglykämischen Wirkstoffe umfassen vorzugsweise Sulphonylfharnstoffe, Biguanidine, Meglitinide, Oxadiazolidindione,

Agonisten, Kaliumkanalöffner, wie z.B. diejenigen, die in WO 97/26265 und WO



Fettstoffwechsel verändernde Verbindungen wie antihyperlipidämische Wirkstoffe 99/03861 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, Insulin-Sensitizer, Inhibitoren und antilipidämische Wirkstoffe, Verbindungen, die die Nahrungsmitteleinnahme von Leberenzymen, die an der Stimulation der Glukoneogenese und/oder verringern, PPAR-und PXR-Agonisten und Wirkstoffe, die auf den ATP. Glykogenolyse beteiligt sind, Modulatoren der Glukoseaufnahme, den àbhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirken.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einern HMGCoA-Reduktase Inhibitor wie Simvastatin, Fluvastatin, Pravastatin, Lovastatin, Atorvastatin, Cerivastatin, Rosuvastatin verabreicht. Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Cholesterinresorptionsinhibitor, wie z.B. Ezetimibe,

Tiqueside, Pamaqueside, verabreicht. 2

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem PPAR gamma Agonist, wie z.B. Rosiglitazon, Pioglitazon, JTT-501, GI 262570, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit PPAR alpha Agonist, wie z.B. GW 9578, GW 7647, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem gemischten PPAR alpha/gamma Agonisten, wie z.B. GW 1536, AVE 8042, AVE 8134, AVE 0847, oder wie in PCT/US 11833, PCT/US 11490, DE10142734.4 beschrieben verabreicht.

25

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Fibrat, wie z.B. Fenofibrat, Clofibrat, Bezafibrat, verabreicht. 33



32

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem MTP-Inhibitor, wie z.B. Implitapide, BMS-201038, R-103757, verabreicht. Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Gallensäureresorptionsinhibitor (siehe z.B. US 6,245,744 oder US 6,221,897), wie z.B. HMR 1741, verabreicht. Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem CETP-Inhibitor, wie z.B. JTT-705, verabreicht

2

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem polymeren Gallensäureadsorber, wie z.B. Cholestyramin, Colesevelam, verabreicht.

15

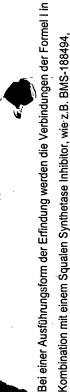
Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem LDL-Rezeptorinducer (siehe US 6,342,512), wie z.B. HMR1171, HMR1586, verabreicht. Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem ACAT-Inhibitor, wie z.B. Avasimibe, verabreicht.

20

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Antioxidans, wie z.B. OPC-14117, verabreicht.

25

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel 1 in Kombination mit einem Lipoprotein-Lipase Inhibitor, wie z.B. NO-1886, verabreicht. Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem ATP-Citrat-Lyase Inhibitor, wie z.B. SB-204990, verabreicht. 30



verabreicht

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipoprotein(a) åntagonist, wie z.B. CI-1027 oder Nicotinsäure, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipase Inhibitor, wie z.B. Orlistat, verabreicht.

2

2

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Insulin verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glipizid oder Glimepirid verabreicht.

15

12

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel 1 in Kombination mit einem Biguanid, wie z.B. Metformin, verabreicht.

Bei wieder einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Meglitinid, wie z.B. Repaglinid, verabreicht. 2

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination offenbarten Verbindungen, insbesondere 5-[[4-[(3,4-Dihydro-3-methyl-4-oxo-2-Rosiglitazon oder den in WO 97/41097 von Dr. Reddy's Research Foundation mit einem Thiazolidindion, wie z.B. Troglitazon, Ciglitazon, Pioglitazon, chinazolinylmethoxy]phenyl]methyl]-2,4-thiazolidindion, verabreicht.

52

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel Lin Kombination mit einem a-Glukosidase-Inhibitor, wie z.B. Miglitol oder Acarbose, verabreicht.

30

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Wirkstoff verabreicht, der auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirkt, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glipizid, Glimepirid oder Repaglinid.

Acarbose, Repaglinid und Metformin, Insulin und einem Sulphonylharnstoff, Insulin Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit mehr als einer der vorstehend genannten Verbindungen, z.B. in Kombination und Metformin, Insulin und Troglitazon, Insulin und Lovastatin, etc. verabreicht. mit einem Sulphonylharnstoff und Metformin, einem Sulphonylharnstoff und

regulated transcript influences energy metabolism, anxiety and gastric emptying in Kombination mit CARaumtemperatur-Modulatoren (siehe "Cocaine-amphetaminemice" Asakawa, A, et al., M.:Hormone and Metabolic Research (2001), 33(9), Bei einer weiteren Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in

carbonsäure [2-(3a-benzyl-2-methyl-3-oxo-2,3,3a,4,6,7-hexahydro-pyrazolo[4,3c]pyridin-5-yl)-1-(4-chloro-phenyl)-2-oxo-ethyl]-amid; (WO 01/91752)) , Orexin-554-558), NPY-Antagonisten z.B. Naphthalin-1-sulfonsäure (4-[(4-aminoquinazolin-2-ylamino)-methyl]-cyclohexylmethyl}-amid; hydrochlorid (CGP 71683A)), MC4-Agonisten (z.B. 1-Amino-1,2,3,4-tetrahydro-naphthalin-2-

Antagonisten (z.B. 1-(2-Methyl-benzoxazol-6-yl)-3-[1,5]naphthyridin-4-yl-harnstoff; 1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-propan-1-on Oxalsäuresalz (WO 00 / 63208)); TNF-Agonisten, CRF-Antagonisten (z.B. [2-Methyl-9-(2,4,6-trimethylphenyl)-9H-1,3,9-triaza-fluoren-4-yl]-dipropyl-amin (WO 00/66585)), CRF BPhydrochloride (SB-334867-A)), H3-Agonisten (3-Cyclohexyl-1-(4,4-dimethyl-

dimethoxy-phenyl)-5-(2-cyclohexyl-ethyl)-thiazol-2-ylcarbamoyl]-5,7-dimethyl-indolstimulierendes Hormon)-Agonisten, CCK-A Agonisten (z.B. {2-[4-(4-Chloro-2,5-Chloro-3-methanesulfonylmethyl-phenyl)-2-[2-(2,3-dimethyl-1H-indol-6-yloxy)-Wiederaufnahme-Inhibitoren (z.B. Dexfenfluramine), gemischte Sertonin-und Antagonisten (z.B. Urocortin), Urocortin-Agonisten, 83-Agonisten (z.B. 1-(4ethylamino]-ethanol; hydrochloride (WO 01/83451)), MSH (Melanocyt-1-yl}-acetic acid Trifluoressigsäuresalz (WO 99/15525)); Serotonin-

noradrenerge Verbindungen (z.B. WO 00/71549), 5HT-Agonisten z.B. 1-(3-Ethyl-



benzofuran-7-yl)-piperazin Oxalsäuresalz (WO 01/09111), Bombesin-Agonisten, Galanin-Antagonisten, Wachstumshormon (z.B. humanes Wachstumshormon), Wachstumshormon freisetzende Verbindungen (6-Benzyloxy-1-(2-

disopropylamino-ethylcarbamoyl)-3,4-dihydro-1H-isoquinoline-2-carboxylic acid tert-butylester (WO 01/85695)), TRH-Agonisten (siehe z.B. EP 0 462 884) entkoppelnde Protein 2-oder 3-Modulatoren, Leptinagonisten (siehe z.B. Lee, Daniel W.; Leinung, Matthew C.; Rozhavskaya-Arena, Marina; Grasso, Patricia. Leptin agonists as a potential approach to the treatment of obesity. Drugs of the

DA-Agonisten (Bromocriptin, Doprexin), Lipase/Amylase-Inhibitoren (z.B. WO 00/40569), PPAR-Modulatoren (z.B. WO 00/78312), RXR-Modulatoren oder TR-*β*-Agonisten verabreicht.

Future (2001), 26(9), 873-881),

2

2

Bei einer Ausführungsform der Erfindung ist der weitere Wirkstoff Leptin;

15

siehe z.B. "Perspectives in the therapeutic use of leptin", Salvador, Javier; Gomez-Ambrosi, Javier; Fruhbeck, Gema, Expert Opinion on Pharmacotherapy (2001), 2(10), 1615-1622.

20 Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Dexamphatamin oder Amphetamin.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Fenfluramin oder Dexfenfluramin. Bei noch einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Sibutramin.

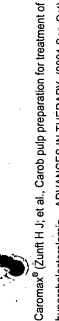
25 Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Orlistat.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Mazindol oder Phentermin.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Ballaststoffen, vorzugsweise unlöslichen Ballaststoffen (siehe z.B. Carob/



36



hypercholesterolemia, ADVANCES IN THERAPY (2001 Sep-Oct), 18(5), 230-6.) Caromax ist ein Carob enthaltendes Produkt der Fa. Nutrinova, Nutrition Specialties &Food Ingredients GmbH, Industriepark Höchst, 65926 Frankfurt / Main)) verabreicht. Die Kombination mit Caromax® kann in einer Zubereitung erfolgen, oder durch getrennte Gabe von Verbindungen der Formel I und Caromax®. Caromax® kann dabei auch in Form von Lebensmitteln, wie z.B. in Backwaren oder Müsliriegeln, verabreicht werden.

Es versteht sich, dass jede geeignete Kombination der erfindungsgemäßen Verbindungen mit einer oder mehreren der vorstehend genannten Verbindungen und wahlweise einer oder mehreren weiteren pharmakologisch wirksamen Substanzen als unter den Schutzbereich der vorliegenden Erfindung fallend angesehen wird.

SB-204990 HO CH₃

BMS-188494

20

JTT-501

Diese Erfindung bezieht sich weiterhin auf die Verwendung von Verbindungen der Formel I und ihren pharmazeutischen Zusammensetzungen als PPAR-Liganden-Rezeptor-Binder. Die erfindungsgemäßen PPAR-Liganden-Rezeptor-Binder eignen sich als Agonisten oder Antagonisten des PPAR-Rezeptors.

PPARa, PPAR6 und PPARy unterteilt werden. Diese werden von verschiedenen Genen codiert (Motojima, Cell Structure and Function, 18:267-277, 1993). Darüber hinaus gibt es zwei Isotope von PPARy, PPARy₁ und y₂. Diese beiden Proteine unterscheiden sich in 30 NH₂-terminalen Aminosäuren und sind das Ergebnis eines alternativen Einsatzes von Promotoren und einer differenziellen mRNA-Spleißung (Vidal-Puig, Jiminez, Linan, Lowell, Hamann, Hu, Spiegelman, Flier, Moller, J. Clin. Invest., 97:2553-2561, 1996).

Bei PPAR-modulierten biologischen Prozessen handelt es sich um solche Prozesse, die von Rezeptoren oder Kombinationen von Rezeptoren moduliert werden, die auf die in diesem Patent beschriebenen PPAR-Rezeptor-Liganden ansprechen. Diese Prozesse umfassen beispielsweise den Plasmalipidtransport und den Fettsäurekatabolismus, die Regulierung von Insulinempfindlichkeit und Blutzuckerspiegeln, die beteiligt sind an Hypoglykämie/Hyperinsulinismus (die z.B. bedingt sind durch Funktionsstörungen der Pankreas-Betazellen,

15

insulinsezernierende Tumoren und/oder Autoimmunhypoglykämie infolge von Autoantikörpern gegen Insulin, den Insulinrezeptor, oder Autoantikörper, die eine stimulierende Wirkung auf Pankreas-Betazellen haben), Makrophagen-Differenzierung, die zur Bildung atherosklerotischer Plaques, zu entzündlichen Reaktionen, Karzinogenese, Hyperplasie oder Adipozyten-Differenzierung führt.

Adipositas ist eine übermäßige Ansammlung von Fettgewebe. Jüngste Arbeiten auf diesem Gebiet haben aufgezeigt, dass PPARy eine zentrale Rolle bei der Genexpression und Differenzierung von Adipozyten spielt. Übermäßiges Fettgewebe ist assoziiert mit der Entwicklung schwerer Erkrankungen wie beipielsweise nicht-insulinpflichtiger Diabetes mellitus (NIDDM), Hypertonie, Erkrankungen der Koronararterien, Hyperlipidämie, Adipositas und bestimmte

maligne Krankheitsbilder. Die Adipozyten können sich durch die Bildung von



Tumornekrosefaktor a (TNFa) und anderen Molekülen auch auf die Glukosehomeostase auswirken.

insulinsekretion oder eine reduzierte Insulinempfindlichkeit des Gewebes vor. Die häufigere Form von Diabetes. An dieser Form der Krankheit leiden etwa 90-95% der Hyperglykämie-Patienten. Bei NIDDM liegen anscheinend eine Reduzierung Nicht-insulinpflichtiger Diabetes mellitus (NIDDM) oder Typ-II-Diabetes ist die der Masse der Pankreas-Betazellen, mehrere verschiedene Störungen der Wasserlassen, Durst, verschwommenes Sehen, häufige Infektionen und Symptome dieser Form von Diabetes umfassen Müdigkeit, häufiges

langsames Heilen von Wunden, diabetische Nervenschädigungen und ġ

Hauptmerkmale von nicht-insulinpflichtigem Diabetes (NIDDM). Insulinresistenz ist gekennzeichnet durch eine beeinträchtigte Aufnahme und Umsetzung von Resistenz gegen die metabolischen Wirkungen von Insulin ist eines der

2

Glukoneogenese. Der funktionelle Insulinmangel und die fehlende Unterdrückung nüchternen Zustand. Die Pankreas-Betazellen kompensieren die Insulinresistenz, Glukose in insulinempfindlichen Zielorganen wie beispielsweise Adipozyten und Skelettmuskeln, sowie durch eine beeinträchtigte Hemmung der hepatischen der hepatischen Glukoneogenese durch Insulin führt zu Hyperglykämie im

Glukosehomeostase und schließlich zur Entwicklung eines manifesten Diabetes indem sie verstärkt Insulin sezernieren. Doch die Betazellen können diese hohe nsulinbildung nicht aufrechterhalten, so dass die Glukose-induzierte nsulinsekretion zurückgeht und es zu einer Verschlechterung der 20

niedriger Dichte. Der Zusammenhang von Insulinresistenz und Hyperinsulinämie mit diesen Stoffwechselstörungen wurde "Syndrom X" genannt und wird stark mit Hypertriglyceridämie und erhöhten Plasmakonzentrationen von Lipoproteinen einem erhöten Risiko von Hypertonie und Erkrankungen der Koronararterien Hyperinsulinamie steht ebenfalls in Zusammenhang mit Insulinresistenz,

25

assoziiert

3

bekannt (US-Patent Nr. 3,174,901). Metformin bewirkt primär eine reduzierte Verbesserung der Fähigkeit der Skelettmuskeln, auf Insulin zu reagieren und Metformin ist dem Fachmann zur Behandlung von Diabetes beim Menschen Glukosebildung in der Leber. Troglitazon® wirkt bekanntlich primär auf die

40

Metformin und Troglitazon zur Behandlung von Störungen eingesetzt werden Glukose aufzunehmen. Es ist bekannt, dass eine Kombinationstherapie von vann, die mit Diabetes einhergehen (DDT 3:79-88, 1998)

Liposarkomen (Fett-Tumoren) Krebsgewebe in normale Zellen umwandeln (PNAS Es wurde beobachtet, dass PPARγ-Aktivatoren, insbesondere Troglitazon®, bei 3ehandlung von Brust-und Darmkrebs nützlich sein könnten (PNAS 95:8806-96:3951-3956, 1999). Ferner wurde vermutet, dass PPARy-Aktivatoren zur

8811, 1998, Nature Medicine 4:1046-1052, 1998)

zur Behandlung des polyzystischen Ovarialsyndroms (PCO) eingesetzt. Dieses bei Darüber hinaus wurden PPARy-Aktivatoren wie beispielsweise Troglitazon® auch häufig auch Insulinresistenz und ein erhöhtes Risiko der Entwicklung von nicht-Hyperandrogenismus gekennzeichnet. Bei Frauen mit diesem Syndrom liegen insulinpflichtigem Diabetes mellitus vor (Dunaif, Scott, Finegood, Quintana, Frauen auffretende Syndrom ist durch chronische Anovulation und Whitcomb, J. Clin. Endocrinol. Metab., 81:3299, 1996).

15

Endocrinology, 159, 429-39, 1998). Klimakterium ist definiert als das Syndrom der endokrinen, somatischen und psychologischen Veränderungen, die zum Ende der und sich daher zur Behandlung des Klimakteriums eignen können (US-Patent Nr. Progesteron steigern und die Steroidgenese in Granulosa-Zellkulturen hemmen Ferner wurde kürzlich entdeckt, dass PPARy-Aktivatoren die Bildung von 5,814,647 Urban et al., 29. September 1998; B. Lorke et al., Journal of fortpflanzungsfähigen Phase von Frauen auftreten. 20

oxidativem Stress von Zellen beteiligt sind, indem sie eine Vielzahl von Substraten Peroxisome sind Zellorganellen, die an der Kontrolle von Redox-Potenzial und wie beispielsweise Wasserstoffperoxid metabolisieren. Es gibt eine

Störungen, die mit oxidativem Stress assoziiert sind. So gehen beispielsweise 9



entzündliche Reaktionen auf Gewebeverletzungen, die Pathogenese von Emphysemen, Ischämie-assoziierte Organschädigungen (Schock), Doxorubicin-induzierte Herzschädigungen, Arzneimittel-induzierte Hepatotoxizität, Atherosklerose und durch Hyperoxie bedingte Lungenschädigungen jeweils mit der Bildung reaktiver Sauerstoff-Spezies und einer Veränderung der Reduktionsfähigkeit der Zelle einher. Daher wird erwogen, dass PPARa-Aktivatoren unter anderem das Redox-Potenzial und den oxidativen Stress in Zellen regulieren und zur Behandlung dieser Störungen nützlich sein könnten (Poynter et al., J. Biol. Chem. 273, 32833-41, 1998).

10 Es wurde ebenfalls entdeckt, dass PPARa-Agonisten die NF_kB-mediierte
Transkription hemmen und dadurch verschiedene Entzündungsreaktionen
modulieren, wie etwa die Enzympfade der induzierbaren Stickoxid-Synthase
(NOS) und Cyclooxygenase-2 (COX-2) (Pineda-Torra, I. et al., 1999, Curr. Opinion
in Lipidology, 10, 151-9) und daher für therapeutische Eingriffe bei einer großen
in Lipidology, 10, 151-9) und daher für thanapeutische Eingriffe bei einer großen
in Lipidology, 10, 151-9) und daher für therapeutische Eingriffe bei einer großen
in Lipidology, 10, 151-9) und Jahren für therapeutische Pathologischen Zuständen
eingesetzt werden können (Colville-Nash et al., Journal of Immunology, 161, 97884, 1998; Staels et al, Nature, 393, 790-3, 1998).

Peroxisom-Proliferatoren aktivieren PPAR, die wiederum als

Transkriptionsfaktoren wirken und Differenzierung, Zellwachstum und Proliferation von Peroxisomen verursachen. Es wird auch vermutet, dass PPAR-Aktivatoren eine Rolle bei Hyperplasie und Carcinogenese spielen und die enzymatischen Fähigkeiten von Tierzellen wie beispielsweise Nagerzellen verändern, doch diese PPAR-Aktivatoren scheinen nur minimale negative Auswirkungen auf menschliche Zellen zu haben (Green, Biochem. Pharm. 43(3):393, 1992). Die Aktivierung von PPAR führt zu einem raschen Anstieg von Gammaglutamyltranspeptidase und

PPAR σ wird durch eine Reihe von Fettsäuren mittlerer Länge und langkettigen Fettsäuren aktiviert und ist an der Stimulierung der β -Oxidation von Fettsäuren in Geweben wie Leber, Herz, Skelettmuskel und braunes Fettgewebe beteiligt (Issemann und Green, ibid.; Beck et al., Proc. R. Soc. Lond. 247:83-87, 1992; Gottlicher et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89:4653-4657, 1992).

23



42

Pharmakologische PPARa-Aktivatoren wie beispielsweise Fenofibrat, Clofibrat, Genfibrozil und Bezafibrat sind ebenfalls an der erheblichen Reduzierung von Plasmatriglyceriden sowie einer mäßigen Reduzierung von LDL-Cholesterin beteiligt, und sie werden insbesondere zur Behandlung von Hypertriglyceridämie, Hyperlipidämie und Adipositas eingesetzt. PPARa ist bekanntlich auch an entzündlichen Störungen beteiligt (Schoonjans, K., Current Opinion in Lipidology, 8, 159-66, 1997).

Der menschliche nukleäre Rezeptor PPAR6 wurde aus einer cDNA-Bibliothek menschlicher Osteosarkomzellen kloniert und wird bei A. Schmidt et al., Molecular

2

- Endocrinology, 6:1634-1641 (1992) vollständig beschrieben. Der Inhalt dieser Ausführungen wird durch Bezugnahme in diese Patentschrift aufgenommen. Es sei darauf hingewiesen, dass PPARδ in der Literatur auch als PPARβ und als NUC1 bezeichnet wird, wobei sich jeder dieser Namen auf denselben Rezeptor bezieht. So wird der Rezeptor beispielsweise bei A. Schmidt et al., Molecular
- Endocrinology, 6:1634-1641, 1992 als NUC1 bezeichnet. PPAR5 wird sowohl in embryonalen als auch in adulten Geweben festgestellt. Es wurde berichtet, dass dieser Rezeptor an der Regulierung der Expression einiger fettspezifischer Gene beteiligt ist und eine Rolle im Prozess der Adipogenese spielt (Amri, E. et al., J. Biol. Chem. 270, 2367-71, 1995).
- 20 Man weiß, dass atherosklerotische Erkrankungen durch eine Reihe von Faktoren verursacht werden wie beispielsweise Hypertonie, Diabetes, geringe Spiegel von Lipoproteinen hoher Dichte (HDL) und hohe Spiegel von Lipoproteinen niedriger Dichte (LDL). Zusätzlich zur Reduzierung der Risiken durch Effekte auf die Konzentration der Plasmalipide und andere Risikofaktoren haben PPARa-
- 25 Agonisten direkte atheroprotektive Wirkungen (Frick, M.H. et al., 1997, Circulation 96:2137-2143, de Faire et al., 1997, Cardiovasc. Drugs Ther. 11 Suppl. 1:257-63).

 Kürzlich wurde festgestellt, dass PPARδ-Agonisten nützlich sind, um HDL-Spiegel zu erhöhen und sich daher zur Behandlung atherosklerotischer Erkrankungen
- eignen (Leibowitz et al., WO/9728149). Atherosklerotische Erkrankungen umfassen Gefäßkrankheiten, koronare Herzkrankheit, zerebrovaskuläre Erkrankungen und Erkrankungen der peripheren Gefäße. Koronare Herzkrankheit

ജ

umfasst Tod durch koronare Herzkrankheit, Myokardinfarkt und koronare Revaskularisierung. Zerebrovaskuläre Erkrankungen umfassen ischämische oder hämorrhagische Infarkte und transiente ischämische Anfälle. PPARy-Subtypen sind an der Aktivierung der Adipozyten-Differenzierung beteiligt und spielen keine Rolle bei der Stimulierung der Peroxisomproliferation in der Leber. Die Aktivierung von PPARy ist an der Adipozyten-Differenzierung durch die Aktivierung der Adipozyten-spezifischen Genexpression beteiligt (Lehmann, Moore, Smith-Oliver, Wilkison, Willson, Kliewer, J. Biol. Chem., 270:12953-12956, 1995). Die DNA-Sequenzen der PPÁRy-Subtypen sind bei Elbrecht et al., BBRC 224; 431-437 (1996) beschrieben. Obwohl Peroxisom-Proliferatoren einschließlich Fibraten und Fettsäuren die transkriptorische Aktivität von PPARs aktivieren, wurden nur Prostaglandin J₂-Derivate wie der Arachidonsäure-Metabolit 15-Deoxy-Delta¹², 14-Prostaglandin J₂ (15d-PGJ₂) als natürliche Liganden identifiziert, die spezifisch für den PPARy-Subtyp sind, der auch an

2

15 Thiazolidindione bindet. Dieses Prostaglandin aktiviert die PPARy-abhängige Adipogenese, aktiviert PPARø aber nur in hohen Konzentrationen (Formann, Tontonoz, Chen, Brun, Spiegelman, Evans, Cell, 83:803-812, 1995; Kliewer, Lenhard, Wilson, Patel, Morris, Lehmann, Cell, 83:813-819, 1995). Dies ist ein weiterer Hinweis darauf, dass die Subtypen der PPAR-Familie sich in ihrer pharmakologischen Reaktion auf Liganden unterscheiden.

Daraus ergibt sich, dass Verbindungen, die PPAR α oder sowohl PPAR α als auch PPAR γ aktivieren, wirkungsvolle hypotriglyceridämische Arzneimittel sein müssten, die zur Behandlung von mit Atherosklerose assoziierter Dislipidämie, nicht-insulinpflichtigem Diabetes mellitus, Syndrom X (Staels, B. et al., Curr. Pharm. Des., 3 (1), 1-4 (1997)) und familiärer kombinierter Hyperlipidämie (FCH) eingesetzt werden können. Syndrom X ist das Syndrom, das durch ein erstes insulinresistentes Stadium charakterisiert ist, das Hyperinsulinämie, Dyslipidämie und eine beeinträchtigte Glukosetoleranz bewirkt und zu nicht-insulinpflichtigem Diabetes mellitus (Typ II-Diabetes) progredieren kann, der durch Hyperglykämie gekennzeichnet ist. FCH ist durch Hypercholesterinämie und Hypertriglyceridämie bei demselben Patienten und in derselben Familie gekennzeichnet.

25

8

22

Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I, die sich zur Modulierung von PPAR-Rezeptoren eignen, sowie eine Reihe anderer damit verbundener pharmazeutischer Anwendungen.

Die Verbindungen der Formel I eignen sich insbesonders zur Behandlung von Dyslipidämie, Insulinresistenz, Typ I und Typ II Diabetes, Störungen der Glucose-Toleranz, Syndrom X, Obesitas, Essstörungen, Thrombosen, Entzündungen, Cardiomyopathie sowie zum Beta-Zellen Schutz und Fettsäure-Oxidationsschutz (siehe z.B. Jean-Charles Fruchart, Bart Staels and Patrick Duriez: PPARS, Metabolic Disease and Atherrosclerosis, Pharmacological Research, Vol. 44, No. 5, 2001; Sander Kersten, Beatrice Desvergne & Walter Wahli: Roles of PPARs in health and disease, NATURE, VOL 405, 25 MAY 2000; Ines Pineda Torra, Giulia Chinetti, Caroline Duval, Jean-Charles Fruchart and Bart Staels: Peroxisome proliferator-activated receptors: from transcriptional control to clinical practice, Curr Opin Lipidol 12: 2001, 245-254).

Die Wirksamkeit der Verbindungen wurde wie folgt getestet:

13

Für die Analyse der Wirkstärke von Substanzen, die an humanes PPARalpha binden und es in agonistischer Weise aktivieren, wird eine stabil transfizierte HEK-

20 Zellinie (HEK= human embryo kidney) benutzt, die hier als "PPARalpha-Reporterzellinie" bezeichnet wird. Die Aktivität von PPARalpha-Agonisten wird in einem 3-Tagestest bestimmt, der nachfolgend beschrieben ist:

Die PPARalpha-Reporterzellinie wird bis zu einer 80 %igen Konfluenz in DMEM-Medium (# 41965-039, Life Technologies) kultiviert, das mit folgenden Zusätzen versehen ist: 10% cs-FKS (fötales Kälberserum, #SH-30068.03, Hyclone), Antibiotika (0,5 mg/ml Zeozin (#R250-01, Invitrogen), 0,5 mg/ml G418 [#10131-019, Life Technologies]; 1% Penicillin-Streptomycin-Lösung [#15140-031, Life Technologies]) und 2 mM L-Glutamin (#25030-032, Life Technologies). Die

Kultivierung erfolgt in Standard-Zellkulturflaschen (# 33111, Becton Dickinson) in einem Zellkulturbrutschrank bei 37°C und 5% CO₂. Die zu 80% konfluenten Zellen werden einmal mit 30 ml PBS gewaschen (#14190-094, Life Technologies), mit 2 ml Trypsinlösung (#25300-054, Life Technologies) für 2 min bei 37°C behandelt, in 5 ml des oben beschriebenen Mediums aufgenommen und in einem Zellzählgerät gezählt. Nach der Verdünnung auf 500.000 Zellen/ml werden jeweils 100.000 Zellen pro Loch einer 96 Loch-Mikrotiterplatte mit klarem Plastikboden (#3610, Corning Costar) ausgesät. Die Platten werden für 24 h in einem Zellkulturbrutschrank bei 37°C und 5% CO₂ inkubiert.

Zu testende PPARalpha-Agonisten werden in einer Konzentration von 10 mM in DMSO gelöst. Diese Stocklösung wird in phenolrot-freiem DMEM Medium (#21063-029, Life Technologies) verdünnt, das mit 5% of cs-FKS (#SH-30068.03, Hyclone), 2 mM L-Glutamin (#25030-032, Life Technologies) und den bereits unter dem Punkt "Aussaat der Zellen" beschriebenen Antibiotika (Zeozin, G418.

dem Punkt "Aussaat der Zellen" beschriebenen Antibiotika (Zeozin, G418, Penicillin und Streptomycin) versetzt war. Üblicherweise werden Testsubstanzen in 11 verschiedenen Konzentrationen getestet (10 µM; 3.3 µM; 1 µM; 0.33 µM; 0,1 µM; 0,033 µM; 0,01 µM; 0,00033 µM; 0,0001 µM). Potentere Verbindungen werden in Konzentrationsbereichen von 1 µM bis 10 pM bzw. 100 nM bis 1 pM geprüft.

Das Medium der an Tag 1 ausgesäten PPARalpha-Reporterzellinie wird vollständig aus jedern Loch abgesaugt und die in Medium verdünnten Testsubstanzen sofort zu den Zellen zugegeben. Die Verdünnung und Zugabe der Substanzen kann mit einem Roboter erfolgen (Beckman Biomek 2000). Das Endvolumen der in Medium verdünnten Testsubstanzen beträgt 100 µl pro Loch einer 96 Lochplatte. Die DMSO-Konzentration in dem Assay ist immer unter 0.1 % v/v, um zelltoxische Effekte des Lösungsmittels zu vermeiden.

Jede Platte wird mit einem Standard PPARalpha-Agonisten belegt, der ebenfalls in 11 verschiedenen Konzentrationen verdünnt wird, um die Funktionsfähigkeit des Assays in jeder Einzelplatte nachzuweisen. Die Testplatten werden für 24h in einem Brutschrank bei 37°C und 5% CO₂ inkubiert.

30

Die mit den Testsubstanzen behandelten PPARalpha-Reporterzellen werden aus dem Brutschrank entnommen und für 1h bei –20°C eingefroren, um die Zelllyse zu verbessern. Nach dem Auftauen der Platten, das über mindestens 30 min. bei

- Saumtemperatur erfolgt, werden 50 µl Puffer 1 (Luc-Screen kit #LS1000, PE Biosystems Tropix) zu jedem Loch zupipettiert und die Platten im Anschluß daran in ein Lumineszenzmeßgerät mit Pipettiereinheit (Luminoscan Ascent, LabSystems) überführt. Die Luziferasereaktion wird in dem Meßgerät durch Zupipettieren von je 50 µl Puffer 2 (Luc-Screen kit #LS1000, PE Biosystems o Tropix) zu jedem Loch der 96 Lochplatte gestartet. Die Zugabe des Puffers in jedes einzelne Loch erfolgt in definierten und gleichen Zeitintervallen nach den Angaben des Geräteherstellers (LabSystems). Alle Proben werden exakt 16 min. nach Zugabe von Puffer 2 gemessen. Die Meßzeit beträgt 10 sec. pro Probe.
- 15 Die Rohdaten des Lumineszenzmeßgerätes werden in ein Microsoft Excel-File transferiert. Dosis-Wirkungskurven, sowie EC₅₀-Werte werden mit dem Programm XL. Fit nach Vorgabe des Herstellers (IDBS) berechnet.

Die Ergebnisse für die Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I sind in der folgenden Tabelle I ängegeben:

Tabelle	
_	

102	97	89	82	72	69	63	53	40	36	32	29	. 12		œ	. dapte Ni.
24,0	5,3	5,4	6,3	10,9	38,6	16,9	0,57	4,5	5,5	3,1	52,9	20,7	12,3	7,2	COO FFARaibha [nwi]

Die nachfolgend aufgeführten Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung, ohne diese jedoch einzuschränken.

Tabelle II:

Im folgenden sind:

5

control to clinical practice, Curr Opin Lipidol 12: 2001, 245-254). Peroxisome proliferator-activated receptors: from transcriptional

PPARs in health and disease, NATURE, VOL 405,25 MAY 2000; I. Pineda et al.:

z.B. J.-Ch. Fruchard et al ..: PPARS, Metabolic Disease and Atherosclerosis,

Pharmacological Research, Vol. 44, No. 5, 2001; S. Kersten et al.: Roles of

verwendeten Fibraten im Organismus eine Triglyceridsenkung bewirken (siehe

Formel I den PPARα-Rezeptor aktivieren und damit analog zu klinisch

Aus der Tabelle I ist ersichtlich, dass die erfindungsgemäßen Verbindungen der

Ring A = Cyclohexan-1,3-diyl, W = O,S, falls o =0 oder W = CH, falls o = 1, X = CH2O, R4 = R5 = H, Z = O und R8 = H.

					· -								
Bsp	R1	R2	R3	w	m	Y1	Y2	n	R6	R7	R9	R10	R11
1	p-CH3	Н	СНЗ	СН	0	со	NR9	0	н	(S)-i-C3H7	н		-
2	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	со	NR9	0	н	(S)-i-C4H9	н	_	-
3	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	со	NR9	0	н	(S)-CH3	н	_	-
4	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	со	NR9	0	Н	(S)-PhCH2	н	_	_
5	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	со	NR9	0	СНЗ	СНЗ	н	-	-

Bsp	R1	R2	R3	w	m	Y1	Y2	n	R6	R7	R9	R10	R11
6	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	co	NR9	0	Н	(R)-i-C3H7	н		-
7	m-OCH3	н	СНЗ	СН	0	со	NR9	0	н	(2S)-Pyrrolidin-2-yl		-	-
8	р-СН3	Н	СНЗ	СН	0	со	NR9	0.	н	(2S)-Pyrrolidin-2-yl			-
9	m-OCH3	Н	СНЗ	СН	0	со	NR9	0	н	(S)-i-C3H7	Н	-	_
10	m-Br	н	СНЗ	СН	0	со	NR9	0	н	(S)-i-C3H7	н	_	-
11	m-CF3	н	СН3	СН	0	со	NR9	0	н	(S)-i-C3H7	н		_
12	p-CH3	н	i-C3H7	СН	0	СО	NR9	0	Н	(S)-i-C3H7	Н	-	
13	m-OCH3	Н	i-C3H7	СН	0	со	NR9	0	н	(S)-i-C3H7	н	-	_
14	m-OCH3	н	i-C3H7	СН	0	со	NR9	0	н	(S)-i-C3H7 ^a	н	-	-
15	m-OCH3	н	CF3	СН	0	со	NR9	0	Н	(S)-i-C3H7	н	-	1-
16	m-CF3	Н	CF3	СН	0	со	NR9	0	Н	(S)-i-C3H7	н	_	
17	р-СН3	Н	CF3	СН	0	со	NR9	0	н	(S)-i-C3H7	Н .	-	ļ_ ,
18	р-СН3	Н	Ph	СН	0	со	NR9	0	н	(S)-i-C3H7	н	_	_
19	m-OCH3	н	Ph	СН	0	СО	NR9	0.	Н	(S)-i-C3H7	н .	-	-
20	m-OCH3	Н	Et	СН	0	со	NR9	0	Н	(S)-i-C3H7	Н	-	_
21	р-СН3	н	Et	СН	0	co ·	NR9	0	н	(S)-i-C3H7	н	_	_

Bsp	R1 .	R2	R3	w	m	Y1	Y2	n	R6	R7	R9	R10	R11]
22	m-OCH3	н	cycl- C6H11	СН	0	со	NR9	0.	н	(S)-i-C3H7	н	-	-	
23	р-СН3	Н	cycl- C6H11	СН	0	со	NR9	0	н	(S)-i-C3H7	н	-	-	
24	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	со	NR9	0	Cyclohex	yl	н	<u> </u>	_ :	1
25	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	со	NR9	0	Cyclopen	tyl	н	-	_	1
26	m-OCH3	н	СНЗ	СН	0	со	NR9	0	Cyclopen	tyl	н	-	_	1
27	m-CF3	н	СНЗ	сн	0	со	NR9	0	Cyclopen	tyl .	н .	_		1
28	p-CH3	н	СНЗ	СН	0	со	NR9	0	Н	(S)-i-C3H7	СНЗ		-	1
29	р-СНЗ	н	СНЗ	сн	0	со	NR9	0	Н	(S)-i-C3H7	PhCH2	-	-	1
30	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	со	NR9	0	н	(S)-i-C3H7	n-C3H7	-	_	1
31	р-СНЗ	н	СНЗ	СН	0	CH2	0	0	н	n-C3H7	-	-	-	
32	p-CH3	н	снз	СН	0	CH2	0	0	н	СНЗ	-	-	_	1
33	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	CH2	0	0	н	C2H5	-	-	_	1
34	р-СН3	Н	СНЗ	СН	0	CH2	0	0	Н	PhCH2		_	-	
35	m-OCH3	Н	СНЗ	СН	0	CH2	0	0	н	СНЗ	_	-	_	
36	m-CH3	Н	CH3	СН	0	CH2	0	0	н	СНЗ	_	_		
											· _ · _ · _ · _ · _ · _ · _ · _ · _ · _	·	<u> </u>	J

Bsp	R1	R2	R3	w	m	Y1	Y2	n	R6	R7	R9	R10	R11
37	m-CF3	н	СНЗ	СН	0	CH2	0	0	н	СНЗ	-		-
38	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	CH2	Ó	0	СНЗ	СНЗ	-	-	-
39	p-CH3	Н	СНЗ	СН	0 _	CH2	0	0	Cycloper	ntyl	-	-	-
40	p-F	н	СНЗ	СН	0	CĤ2	0	0	СНЗ	СНЗ	-	-	-
41	m-OCH3	н	СНЗ	СН	0	CH2	0	0	СНЗ	СНЗ	-	_	-
42	m-CF3	н	СНЗ	СН	0	CH2	0	0	CH3	СН3	_	-	-
43	5-CH3	H.	СНЗ	0	0	CH2	0	0	СНЗ	СНЗ	_	-	-
44	р-ОСНЗ	m-OCH3	СНЗ	СН	0	CH2	0	0	СНЗ	СНЗ	-	-	
45	р-СН3	н	Ph	СН	0	CH2	0	0	СНЗ	СНЗ	-	_	
46	p-CF3	н	СНЗ	СН	0	CH2	0	o	СНЗ	СНЗ	- ,.	·-	-
47	р-ОСНЗ	н	СНЗ	СН	0	CH2	0	0	СНЗ	СНЗ	-	-	
48	н	н	СНЗ	s	0	CH2	o.	0	СН3	СНЗ	-		-
49	m-OCF3	H.	СНЗ	СН	0	CH2	0	0	СНЗ	СНЗ		_	
50	p-i-C3H7	н	СНЗ	СН	0	CH2	0	0	СНЗ	СНЗ	-	-	_
51	m-CH3	н	СНЗ	СН	0	CH2	0	0	СНЗ	СНЗ	-	_	-
52	р-СН3	Н.	снз	СН	0	CH2	s	0	н	Н	_	_	_

Bsp	R1	R2	R3	w	m	Y1	Y2	n	R6	R7	R9	R10	R11
53	р-СН3	 Н	СНЗ	СН	0	CH2	s	0	н	СНЗ		-	- 4
54	р-СНЗ	Н	СНЗ	СН	0	CH2	s	0	Н	C2H5	_	-	_
55	р-СНЗ	н	СНЗ	СН	0	CH2	s	0	Н	n-C5H11	-	_	-
56	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	CH2	s	0	Н	i-C3H7	_	-	-
57	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	CH2	s	0	СНЗ	СНЗ		1-	
58	р-СНЗ	н	СНЗ	СН	0	CH2	s	0	н	Ph	_	-	_
59	р-СНЗ	Н	СНЗ	СН	0	CH2	s	0	Н	cycl-C6H11	-	-	_
60	р-СНЗ	н	СНЗ	СН	0	CH2	s	0	Н	n-C3H7		-	-
61	р-СНЗ	н	СНЗ	СН	0	CH2	s	0	Cyclobut	yl	-	-	-
62	р-СНЗ	н	СНЗ	СН	0	CH2	so	0	н	н	-	-	_
63	р-СНЗ	н	СНЗ	СН	0	CH2	so	0	Н	n-C5H11	_	-	_
64	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	CH2	so	0	СНЗ	СНЗ	-	-	_
65	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	CH2	so	0	Н	i-C3H7	-	_	_
66	р-СН3	н	СНЗ	СН	0.	CH2	so	0	Н	n-C3H7	-	_	-
67	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	CH2	SO2	0	н	н .	-	-	
68	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	CH2	SO2	0	н	n-C5H11	_	-	_

Bsp	R1	R2	R3	w	m	Y1	Y2	n	R6	R7	R9	R10	R11
69	р-СН3	Н	СНЗ	СН	0	CH2	SO2	0	СНЗ	СНЗ	-		
70	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	CH2	SO2	0	н	i-C3H7	-	-	
71	р-СНЗ	н	СНЗ	СН	0	CH2	SO2	0	н .	n-C3H7	_	_	-
72	p-CH3	н	СНЗ	СН	0	CH2	NH	0	Н	(S)-i-C3H7	-	-	_
73	p-CH3	н	СНЗ	СН	0	CH2	NR9	0	н	(S)-i-C3H7	соснз	-	-
74	p-CH3	н	СНЗ	СН	0	CH2	NŘ9	0	н	(S)-i-C3H7	COPh	-	_
75	p-CH3	н	СНЗ	СН	0	CH2	NR9	0	н	(S)-i-C3H7	SO2CH3	-	-
76	p-CH3	н	СНЗ	СН	0	CH2	NR9	0	Н	(S)-i-C3H7	SO2CH2SO2CH3	-	_
77	p-CH3	н .	СНЗ	СН	0	CH2	NR9	0	н	(S)-i-C3H7	SO2(p-Tol)	-	
78	р-СН3	Н	СНЗ	СН	0	CH2	NR9	0	н.	(S)-i-C3H7	COOMe	- :	-
79	р-СНЗ	Н	СНЗ	СН	1	CH2	0	0	СНЗ	СНЗ	-	-	
80	р-СНЗ	н	СНЗ	СН	1	CH2	0	0	СНЗ	C2H5	-	-	-
81	m-OCH3	н	СНЗ	СН	0	CH2	CH2	0	Н	н	-	-	_ (
82	m-OCH3	Н	СНЗ	СН	0	CH2	CH2	0	Н	СНЗ		-	_
83	m-OCH3	н	СНЗ	СН	0	CH2	CH2	0	н.	C2H5	_	-	-
84	m-OCH3	н	СНЗ	СН	0	CH2	CH2	0	Н	n-C3H7	-	-	-

	T	·			_				·	T		·	
Bsp	R1	R2	R3	w	m	Y1	Y2	n	R6	R7	R9	R10	R11
85	р-СН3	н	снз	СН	0	CH2	CH2	0	СНЗ	СНЗ	_ ·	_	
86	m-CF3	н	СНЗ	СН	0	CH2	CH2	0	СНЗ	СНЗ		-	-
87	р-СН3	H,	СНЗ	СН	0	CH2	CH2	0	Н	i-C3H7		-	
88	m-OCH3	н	СНЗ	СН	.0	CH2	CH2	0	н	i-C3H7	-	-	-
89	p-CH3	Н	снз	СН	0	CH2	CH2	0	н	PhCH2	-	_	_
90	p-CH3	Н	СНЗ	СН	0	CH2	CH2	0	н	i-C4H9	-	-	-
91	m-CF3	н	СНЗ	СН	0	CH2	CH2	0	n-C3H7	n-C3H7	-	_	-
92	р-СН3	н	СНЗ	СН	0	CH2	CH2	0	Cyclopen	ityl	_	-	-
93	p-F	H'.	СНЗ	СН	0	-	CH2	2	н,	C2H5	_	-	
94	p-F	н	снз	СН	0	_	CH2	2	Н	п-С3Н7]-	-	-
95	p-F	н	СНЗ	СН	0	-	CH2	2	Н	Н	_	-	-
96	p-F	Н	СНЗ	СН	0	-	CH2	2	н	СНЗ	-		-
97	m-CH3	н	СНЗ	СН	0	-	0	1	н	(p-CF3-C6H4)-CH2O		-	-
98	m-CH3	н	СНЗ	СН	0	_	0	1	н	n-C3H7O	-	-	-
99	m-CH3	Н	СНЗ	СН	0	-	0	0	Cycloprop	oyl	_	-	-
100	m-CH3	н	СНЗ	СН	0	_	0	0	н	CH2NR10R11	_	СНЗ	PhCH2

Bsp	R1	R2	R3	w	m	Y1	Y2	n	R6	R7	R9	R10	R11
101	m-CH3	н	СНЗ	СН	0	_	0	0	н	CH2NR10R11	-	СНЗ	PhCH2CH2
102	m-CH3	н	СНЗ	СН	0	-	0	0	н	СН3ОСН2	_	-	
103	m-CH3	н	снз	СН	0	-	0	0	Н	F ×	-		-

^a liegt als Diastereomerengemisch vor

Bausteinsynthese nach Verfahren K:

2-Hydroxyimino-4-methyl-3-oxo-pentansäureethylester

42.4 g 4-Methyl-3-oxo-pentansäureethylester werden in 100 ml Eisessig gelöst und bei 5°C mit 21 g Natriumnitrit, gelöst in 100 ml Wasser, versetzt. Man lässt innerhalb einer Stunde auf Raumtemperatur erwärmen, fügt sodann 100 ml Wasser hinzu und rührt eine weiter Stunde bei Raumtemperatur nach. Man extrahiert dreimal mit je 150 ml Methyl-tert-butylether, die vereinigten organischen Phasen werden mit 200 ml Wasser versetzt und durch Zugabe von festem NaHCO3 neutralisiert. Die organische Phase wird abgetrennt, mit gesättigter NaCI-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 46 g 2-Hydroxyimino-4-methyl-3-oxo-pentansäure-ethylester als Öl. C8H13NO4 (187.20), MS(ESI) = 188 (M+H*).

^b Die gestrichelte Linie gibt die Verknüpfungsstelle an.

2-Amino-4-methyl-3-oxo-pentansäureethylesterhydrochlorid

In 200 ml Ethanol werden 10 g HCl eingeleitet. 46 g 2-Hydroxyimino-4-methyl-3versetzt und 8 Stunden unter einer Wasserstoffatmosphäre (5 bar) gerührt. Das oxo-pentansäureethylester werden darin gelöst und mit 5 g Pd(10% auf Kohle) Reaktionsgemisch wird über Celite filtriert und das Lösungsmittel im Vakuum hydrochlorid als weißen Feststoff. C8H15NO3*HCI (209.5), MS(ESI) = 188 entfernt. Man erhält 45 g 2-Amino-4-methyl-3-oxo-pentansäureethylester (M+H)

4-Methyl-2-(4-methyl-benzoylamino)-3-oxo-pentansäureethylester

2

organische Phase abgetrennt, über MgSO4 getrocknet und anschließend das 10 g 2-Amino-4-methyl-3-oxo-pentansäureethylesterhydrochlorid und 7.4 g 4langsam und tropfenweise mit 13.3 ml Triethylamin versetzt. Man rührt eine Methyl-benzoylchlorid werden in 250 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C Stunde bei Raumtemperatur nach, dann wird mit Wasser gewaschen, die Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 13 g 4-Methyl-2-(4-methylbenzoylamino)-3-oxo-pentansäureethylester als ÖI.

15

C16H21NO4 (291.35), MS(ESI) = $292 \text{ (M+H}^+)$. 2

5-Isopropyl-2-p-tolyl-oxazol-4-carbonsäureethylester

13 g 4-Methyl-2-(4-methyl-benzoylamino)-3-oxo-pentansäureethylester werden in carbonsäureethylester als bräunlichen Feststoff. C16H19NO3 (273.33), MS(ESI) = Phosphoroxychlorid wird im Vakuum entfernt und der resultierende Rückstand in gewaschen, über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im 80 ml Phosphoroxychlorid 2h unter Rückfluss zum Sieden erhitzt. Das 200 ml Dichlormethan gelöst , dreimal mit gesättigter NaHCO3-Lösung Vakuum entfernt. Man erhält 11 g 5-Isopropyl-2-p-tolyl-oxazol-4-292 (M+H⁺), Rf(n-Heptan:Ethylacetat) = 2:1) = 0.43.

(5-Isopropyl-2-p-tolyl-oxazol-4-yl)-methanol

2

und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird an extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet erhält 4.3 g (5-Isopropyl-2-p-tolyl-oxazol-4-yl)-methanol als hellgelben Feststoff. Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan:Ethylacetat = 6:1 => 1:1 gereinigt. Man 11 g 5-Isopropyl-2-p-tolyl-oxazol-4-carbonsäureethylester werden in 100 ml Lithiumaluminiumhydrid in Tetrahydrofuran versetzt. Nach 30 min wird das Tetrahydrofuran gelöst und bei 0°C mit 40 ml einer 1 molaren Lösung von Reaktionsgemisch mit 50 ml 1N HCl versetzt und fünfmal mit Ethylacetat

C14H17NO2 (231.30), MS(ESI) = 232 (M+H⁺), Rf(n-Heptan:Ethylacetat) = 1:1) = 0.17.

4-lodmethyl-5-isopropyl-2-p-tolyloxazol

500 mg (5-Isopropyl-2-p-tolyl-oxazol-4-yl)-methanol werden zusammen mit 690 mg Triphenylphosphin und 600 mg Imidazol in 20 ml Toluol gelöst. Man gibt 715 mg Iod hinzu und rührt 1 Stunde bei Raumtemperatur nach. Dann wird 10 ml gesättigte Natriumcarbonat-Lösung und 500 mg Iod nachgegeben. Nach 10 Minuten wird die organische Phase abgetrennt und zweimal mit gesättigter Na2S2O3-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und anschließend die lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan:Ethylacetat = 10:1 gereinigt. Man erhält 400 mg 4-Iodmethyl-5-isopropyl-2-p-tolyl-oxazol als weißen Feststoff. C14H16INO (341:19), MS(ESI): 342 (M+H⁺), Rf(n-Heptan:Ethylacetat = 1:1) = 0.75.

Analog zur Bausteinsynthese nach Verfahren K wurde aus 2-Amino-4-methyl-3-oxo-pentansäureethylester hydrochlorid und 3-Methoxy-benzoylchlorid 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-isopropyl-oxazol erhalten.

20

C14H16INO2 (357.19), MS(ESI): 358 (M+H⁺), Rf(n-Heptan:Ethylacetat = 1:1) = 0.60.

8

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-isopropyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 4,4,4-Trifluoro-3-oxo-buttersäureethylester und 3-Methoxy-benzoylchlorid 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-trifluormethyl-oxazol erhalten.

C12H9F3INO2 (383.11), MS(ESI); 384 (M+H⁺).

10 Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-isopropyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 4,4,4-Trifluoro-3-oxo-buttersäureethylester und 3-Trifluormethylbenzoylchlorid 4-lodmethyl-2-(3-trifluormethyl -phenyl)-5-trifluormethyl-oxazol erhalten.

C12H6F6INO (421.08), MS(ESI): 422 (M+H*).

12

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-isopropyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 4,4,4-Trifluoro-3-oxo-buttersäureethylester und 4-Methyl-benzoylchlorid 4-lodmethyl-5-trifluormethyl-2-p-tolyl-oxazol erhalten.

C12H9F3INO (367.11), MS(ESI): 368 (M+H⁺).

Bausteinsynthese nach Verfahren L.

4-Methyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol 3-oxid

12.5 g 1-Phenyl-1,2-propandion-2-oxim und 10ml p-Toluolaldehyd werden in 50 ml Eisessig gegeben und 30 Minuten unter Eiskühlung HCI Gas durchgeleitet. Durch Zugabe von Methyl-tert-butylether wird das Produkt als Hydrochlorid ausgefällt, abgesaugt und der Niederschlag mit Methyl-tert-butylether gewaschen. Man 2

suspendiert den Niederschlag in Wasser und stellt mit Ammoniak einen basischen anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 6.4 g 4-Methyl-5phenyl-2-p-tolyl-oxazol 3-oxid als weißen Feststoff. C17H15NO2 (265.31), pH-Wert ein. Es wird dreimal mit je 200 ml Dichlormethan extrahiert, die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und $MS(ESI) = 266 (M+H^*).$

4-Chlormethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol

6.4 g 4-Methyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol 3-oxid werden in 50 ml Chloroform gelöst, über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. C17H14CINO (283.76), MS(ESI) = 284 (M+H⁺), Rf(n-Heptan:Ethylacetat) = 7:1) = Sieden erhitzt. Das Reaktionsgemisch wird auf 0°C abgekühlt, mit Ammoniak ein extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, schwach alkalischer pH-Wert eingestellt und dreimal mit je 100 ml Ethylacetat Man erhält 5.4 g 4-Chlormethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol als gelben Feststoff. mit 2.4 ml Phosphoroxychlorid versetzt und 30 Minuten unter Rückfluss zum 2 15

4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol 20

1.8 g 4-Chlormethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol werden zusammen mit 3 g Natriumiodid in 150 ml Aceton 2 Stunden unter Rückfluss zum Sieden erhitzt.

Nach dem Abkühlen des Reaktionsgemischs wird 300 ml Methyl-tert-butylether zugefügt, das Gemisch dreimal mit gesättigter Na2S2O3-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und anschließend die Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 2.7 g 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol als hellgelben Feststoff.

C17H14INO (375.21), MS(ESI): 376 (M+H*).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 1-Phenyl-1,2-propandion-2-oxim und m-Anisaldehyd 4-lodmethyl-2-(3-methoxyphenyl)-5-phenyl-oxazol erhalten.

2

C17H14INO2 (391.21), MS(ESI): 392 (M+H⁺).

2

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 1-Ethyl-1,2-propandion-2-oxim und m-Anisaldehyd 4-lodmethyl-5-ethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-oxazol erhalten.

C13H14INO2 (343.17), MS(ESI): 344 (M+H⁺).

20

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 1-Ethyl-1,2-propandion-2-oxim und p-Toluolaldehyd 4-lodmethyl-5-ethyl-2-p-tolyl-oxazol erhalten.

C13H14INO (327.17), MS(ESI): 328 (M+H⁺).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 1-Cyclohexyl-1,2-propandion-2-oxim und m-Anisaldehyd 4-lodmethyl-5-cyclohexyl-2-(3-methoxy-phenyl)-oxazol erhalten.

2

C17H20INO2 (397.26), MS(ESI): 398 (M+H⁺).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 1-Cyclohexyl-1,2-propandion-2-oxim und p-Toluolaldehyd 4-lodmethyl-5-cyclohexyl-2-p-tolyl-oxazol erhalten.

C17H20INO (381.26), MS(ESI): 382 (M+H*).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und p-Toluolaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol erhalten.

C12H12INO (313.14), MS(ESI): 314 (M+H⁺).

2

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und m-Anisaldehyd 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-methyloxazol erhalten.

C12H12INO2 (329.14), MS(ESI): 330 (M+H⁺).

.15

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 3-Bromo-benzaldehyd 2-(3-Bromo-phenyl)-4-iodmethyl-5methyl-oxazof erhalten.

99

C11H9BrINO (377.01/379.01), MS(ESI): 378/380 (M+H⁺),

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 3-Trifluormethylbenzaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-(3-

trifluoromethyf-phenyl)-oxazol erhalten.

2

C12H9F3INO (367.11), MS(ESI): 368 (M+H*).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 4-Fluorbenzaldehyd 2-(4-Fluoro-phenyl)-4-iodmethyl-5methyl-oxazol erhalten. 15

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 4-Methoxybenzaldehyd 4-lodmethyl-2-(4-methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol erhalten.

C12H12INO2 (329.14), MS(ESI):330 (M+H+).

2

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 3-Trifluormethylbenzaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-(3-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol erhalten.

15 C12H9F3INO (367.11), MS(ESI):368 (M+H+).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 4-Trifluormethylbenzaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-(4-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol erhalten.

Z 0 Z

C12H9F3INO (367.11), MS(ESI):368 (M+H+).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und m-Toluolaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol erhalten.

10 C12H12INO (313.14), MS(ESI):314 (M+H+).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 3-Trifluormethoxybenzaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-(3-trifluoromethoxy-phenyl)-oxazol erhalten.

15

C12H9F3INO2 (383.11), MS(ESI):384 (M+H+).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 5-Methylfuran-2-carbaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-(5methyl-furan-2-yl)-oxazol erhalten.

C10H10INO2 (303.11), MS(ESI):304 (M+H+).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und Thiophen-2-carbaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-thiophen-2yl-oxazol erhalten. 2

C9H8INOS (305.14), MS(ESI):306 (M+H+).

15

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 4-Isopropylbenzaldehyd 4-Iodmethyl-2-(4-isopropyl-phenyl)-5-methyl-oxazol erhalten.

C14H16INO (341.19), MS(ESI):342 (M+H+).

Beispiel 1:

(S)-3-Methyl-2-{{(1R,3S)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-

cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure

(1R,3S)/ (1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)cyclohexancarbonsäuremethylester

22 g 6-Oxa-bicyclo[3.2.1]octan-7-one werden in 200 ml Methanol gelöst und mit 10%iger Natriummethanolatlösung versetzt bis ein pH von 10 erreicht ist. Man rührt 30 Minuten bei Raumtemperatur nach, dann wird durch Zugabe von

wird in 200 ml Dimethylformamid gelöst und mit 43 g tert-Butyldiphenylsilylchlorid, verdünnter Essigsäure neutralisiert und das Gemisch im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird in Ethylacetat gelöst, über MgSO4 getrocknet und anschließend im Vakuum eingeengt. Man erhält 21 g des Methylesters als farbloses Öl. Dieser Rückstand in Methy-tert.-butylether aufgenommen und mit Wasser gewaschen. Lösungsmittel entfernt. Man erhält 56.8 g (cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt, der cyclohexancarbonsäuremethylester als gelbes Öl. C24H32O3Si (396.61), 13 g Imidazol und 1 g Dimethylaminopyridin versetzt und 12 h bei MS(ESI): 397 (M+H⁺),

2-{{(1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyl}amino}-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester 2

Hydroxybenzotriazol und 61,8 ml Hünigsbase zugegeben. Man rührt 2 Stunden bei wird 1 Stunde auf 60°C erwärmt. Das Reaktionsgemisch wird abgekühlt und durch Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 34 g der freien Säure als farbloses etrafluoroborat zugegeben. Nach 10 Minuten wird das Eisbad entfernt und 23.9 g Öi (Rf(Ethylacetat) = 0.63). Diese wird in 250 ml Dimethylfornamid gelöst und mit 150 ml i-Propanol gelöst und mit 8 g NaOH, gelöst in 50 ml Wasser, versetzt. Es 36.8 g (cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure werden in 18,6 g L-Valin-tert.-butylesterhydrochlorid versetzt. Bei 0°C werden 29,1 g Oorganischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und anschließend das Raumtemperatur nach. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt und der singeengt und dreimal mit je 200 ml Etyhlacetat extrahiert. Die vereinigten Zugabe von 2N HCl neutralisiert. Das Reaktionsgemisch wird im Vakuum Cyan(ethoxycarbonyl)methylenamino]-1,1,3,3,-tetramethyluronium-

25

೫

resultierende Rückstand in Ethylacetat gelöst und dreimal mit gesättigter

30

20

und anschließend das Lösungsmittel entfernt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit NaHCO3-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet 1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-(3S)-methyldem Eluens n-Heptan: Ethylacetat = 2:1 gereinigt. Man erhält 43,0 g 2-{[(1R,3S)/(buttersäure-tert-butylester als gelbes ÖI. C32H47NO4Si (537,82), MS(ESI); 538.

72

2-[((1R,3S)/(1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methylbuttersäure-tert-butylester

43,0 g 2-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyl]eingeengt und der Rückstand an Kieselgel mit dem Eluens n-Heptan: Ethylacetat amino}-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester werden in 80 ml Tetrahydrofuran = 5:1 => 1:1 gereinigt. Man erhält 18 g eines weißen Feststoffs. Da dieser noch eicht verunreinigt ist werden 8g nochmals einer Kieselgelreinigung unterzogen. Tetrahydrofuran, versetzt. Man rührt 3h bei 60°C nach, dann wird im Vakuum Man erhält 6,8 g 2-[((1R,3S)/(1S,3R)-3-Hydroxy-ċyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester als weißen Feststoff. C16H29NO4 gelöst und mit 80 ml einer 1M Lösung von Tetrabutylammoniumfluorid in (299,41), MS(ESI): 300 (M+H⁺).

butylester (Rt = 4,9 min) und 2-[((1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]buttersäure-tert-butylester kann durch chirale HPLC getrennt werden. Man erhält 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester (Rt = 5,7 min) als farblose Lyophilisate. Chiralpak AD/34 250x4,6; Eluens n-Heptan:Ethanol:Methanol = 20:1:1+0,1% 2-[((1R,3S)/(1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-

2

(S)-3-Methyl-2-[[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure

erhält 1.0 g des Diastereomerengemisches (S)-3-Methyl-2-[[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5chirale HPLC getrennt werden. Man erhält (S)-3-Methyl-2-[[(1R,3S)-3-(5-methyl-2p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure (Rt = 6.7min) buttersäure-tert-butylester und 6,3 g 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol werden methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure als /akuum entfernt. Der resultierende Rückstand wird in 40 ml Dichlormethan gelöst Phasen werden über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im ether verdünnt und dreimal mit Wasser gewaschen. Die vereinigten organischen danach wird das Reaktionsgemisch durch Zugabe von 200 ml Methyl-*tert*.-butyl-Das Diastereomerengemisch (S)-3-Methyl-2-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-methyl-2-p-4,0 g 2-[((1R,3S)/(1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyln 50 ml Dimethylformamid gelöst und portionsweise mit 800 mg Natriumhydrid iolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure kann durch eines braunen Feststoffes. Dieser wird mittels RP-HPLC weiter gereinigt. Man Eluens n-Heptan: Ethylacetat = 2:1 => Ethylacetat gereinigt. Man erhält 1.5 g Raumtemperatur nach. Anschließend werden 100 ml Toluol zugefügt und die (60%ig in Paraffinöl) versetzt. Man rührt 1 Stunde bei Raumtemperatur nach, -ösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit dem farblosen amorphen Feststoff. C24H32N2O5 (428.53), MS(ESI): 429 (M+H⁺). und mit 20 ml Trifluoressigsäure versetzt. Man rührt 5 Stunden bei

13

Beispiel 2

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol und (L)-Leucin-tert.-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-4-Methyl-2-{((1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyll-amino}-pentansäure erhalten.

C25H34N2O5 (442.56), MS(ESI): 443 (M+H⁺).

10

2

Beispiel 3

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol und (L)-Alanin-*tert*-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-2-{[(1R,3S)/(1S,3)-3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexane-carbonyl]-amino}-propionsäure erhalten.

2

C22H28N2O5 (400.48), MS(ESI): 401 (M+H*).

×

cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure (Rt = 5,5 min) als farblose Lyophilisate. (

und (S)-3-Methyl-2-{[(1S,3R)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)

Chiralcel AD/H259x4,6; Eluens Acetonitril:Ethanot:Methanol = 45:4:1+0,1%

Beispiel 4

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol und (L)-Phenylalaninlanin-fart.-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-2-{[(1R,3S)/(1S,3)-3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-3-phenyl-propionsäure erhalten.

C28H32N2O5 (476.58), MS(ESI): 477 (M+H*).

Beispiel 5

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Amino-2-methyl-propionsäure-*tert*.-butylesterhydrochlorid das Racemat 2-Methyl-2-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-propionsäure erhalten.

2

C23H30N2O5 (414.51), MS(ESI): 415 (M+H*).

20

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol und (D)-Valin-*tert*.

butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (R)-3-Methyl-2-{[((1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure erhalten.

C24H32N2O5 (428.53), MS(ESI): 429 (M+H⁺).

Beispiel 7

2

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol und (L)-Prolin-*tert* -butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-1-{(1R, 3S)/(1S,3R)-3-{2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl}-pyrrolidine-2-carbonsäure erhalten.

15 C24H30N2O6 (442.52), MS(ESI): 443 (M+H⁺).

Beispiel 8

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-

20 cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol und (L)-Prolin-fert.butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-1-[(1R, 3S)/(1S,3R)-3-(5-

77

 Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyll-pyrrolidine-2carbonsäure erhalten.

C24H30N2O5 (426.52), MS(ESI): 427 (M+H⁺). MS(ESI): 443 (M+H⁺).

10 Beispiel 9

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol und (L)-Valin-tert.-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-2-({(1R,3S)/(1S,3R)-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-

cyclohexancarbonyl}-amino)-3-methyl-buttersäure erhalten.

2

C24H32N2O6 (444.53), MS(ESI): 445 (M+H*).

20 Beispiel 10

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-2-(3-bromo-phenyl)-5-methyl-oxazol und (L)-

· __ .

Valin-fert.-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-2-(((1R,3S)/(1S,3R)-3-[2-(3-Bromo-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-yimethoxy]-cyclohexancarbonyl}-amino)-3-methyl-butyrisäure erhalten.

C23H29BrN2O5 (493.40), MS(ESI); 493 (M+H*).

Beispiel 11

2

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-2-(3-trifluoromethyl--phenyl)-5-methyl-oxazol und (L)-Valin-tert.-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-3-Methyl-2-({(1R,3S)/(1S,3R)-3-[5-methyl-2-(3-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl}-amino)-buttersäure erhalten.

C24H29F3N2O5 (482.50), MS(ESI): 483 (M+H+).

2

Beispiel 12

Analog zu Beispiel 1 wurde aus aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(4-methyl-phenyl)-5-isopropyl-oxazol (S)-2-[[(1R,3S)-3-(5-Isopropyl-2-p-tolyl-oxazol-4-

ohenyl)-5-isopropyl-oxazol (S)-2-{[(1R,3S)-3-(5-isopropyl-2-p-tolyl-oxazo /Imethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-3-methyl-buttersäure erhalten.

C26H36N2O5 8456.59), MS(ESI): 457 (M+H*).

Beispiel 13

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-isopropyl-oxazol (S)-2-({(1R,3S)-3-[5-Isopropyl-2-(3-methoxy-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl}-amino)-3-methyl-buttersäure erhalten.

C26H36N2O6 (472.59), MS(ESI): 473 (M+H*).

2

Beispiel 14

15

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-isopropyl-oxazol und (L)-Valin-fert.-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-2-({(1R,3S)/(1S,3R)-3-[5-Isopropyl-2-(3-methoxy-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl}-amino)-3-methyl-buttersäure erhalten.

H₃C CH₃

O Chiral
O Chiral
O Chiral
O Chiral
O Chiral

C26H36N2O6 (472.59), MS(ESI): 473 (M+H⁺).

Beispiel 15

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-trifluormethyl-oxazol (S)-2-({(1R,3S)-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-trifluoromethyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl}-amino)-3-methyl-buttersäure erhalten.

F Chira

9

C24H29F3N2O6 (498.50), MS(ESI): 499 (M+H⁺).

Beispiel 16

15

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(3-trifluormethyl-phenyl)-5-trifluormethyl-oxazol (S)-3-Methyl-2-(((1R,3S)-3-{5-trifluoromethyl-2-(3-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxyl-cyclohexancarbonyl}-amino)-

buttersäure erhalten.

C24H26F6N2O5 (536.48), MS(ESI): 537 (M+H⁺).

Beispiel 17

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-[4-methyl-phenyl)-5-trifluormethyl-oxazol (S)-3-Methyl-2-{[(1R,3S)-3-(2-p-tolyl-5-trifluoromethyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure erhalten.

2

C24H29F3N2O5 (482.50), MS(ESI): 483 (M+H⁺).

15 Beispiel 18

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(4-methyl-phenyl)-5-phenyl-oxazol (S)-3-Methyl-2-[((1R,3S)-3-(5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure erhalten.

C29H34N2O5 (490.60), MS(ESI): 491 (M+H⁺).

Beispiel 19

Analog zu Beispiel 1 wurde aus cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-phenyl-oxazol und (L)-Valin-tert.-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-2-{{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-phenyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl}-amino)-3-methyl-buttersäure erhalten.

2

C29H34N2O6 (506.60), MS(ESI): 507 (M+H⁺).

Beispiel 20

15

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-{((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino}-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-ethyl-oxazol (S)-2-({(1R,3S)-3-{2-(3-Methoxy-phenyl)-5-ethyl-oxazol-4-ylmethoxy}-cyclohexancarbonyl}-amino}-3-methyl-buttersäure erhalten.

Chiral

C25H34N2O6 (458.56), MS(ESI): 459 (M+H⁺).

Beispiel 21

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester 4a und 4-lodmethyl-2-(4-methyl-phenyl)-5-ethyl-oxazol (S)-3-Methyl-2-[[(1R,3S)-3-(5-ethyl-2-p-tolyl-oxazol-4-yimethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure erhalten.

S

C25H34N2O5 (442.56), MS(ESI): 443 (M+H⁺).

Beispiel 22

2

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-cyclohexyl -oxazol (S)-2-(((1R,3S)-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-cyclohexyl-oxazol-4-ylmethoxyl-cyclohexancarbonyl)-amino)-3-methyl-buttersäure erhalten.

Ohira N O C29H40N2O6 (512.65), MS(ESI): 513 (M+H⁺).

Beispiel 23

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(4-methyl-phenyl)-5-cyclohexyl-oxazol (S)-3-Methyl-2-[[(1R,3S)-3-(5-cyclohexyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure erhalten.

C29H40N2O5 (496.65), MS(ESI): 497 (M+H⁺).

Beispiel 24

...

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)und 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol das Racemat 1-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5cyclohexancarbonsäure, 1-Amino-cyclohexancarbonsäuremethylesterhydrochlorid cyclohexancarbonsäuremethylester erhalten. C27H36N2O5(468,60),), MS(ESI): Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-

1-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)cyclohexancarbonyl]-amino}-cyclohexane-carbonsaure 2

tert.-Butanol gelöst und mit 1 ml 10 N KOH versetzt. Es wird 1 Tag unter Rückfluss abgetrennt und die wässrige Phase dreimal mit je 20 ml Ethylacetat extrahiert. Die anschließend die Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der resultierende Rückstand carbonsäure als farbloses Lyophilisat. C26H34N2O5 (454.47), MS(ESI): 455(M + cyclohexancarbonyl]-amino}-cyclohexancarbonsäuremethylester werden in 10 ml zum Sieden erhitzt. Nach Neutralisation mit 2N HCI wird die organische Phase Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl}-amino}-cyclohexanevereinigten organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet und wird durch RP-HPLC gereinigt. Man erhält 170 mg 1-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-500 mg des Racemats 1-{[cis-3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-2

Beispiel 25

cyclopentancarbonsäuremethylesterhydrochlorid und 4-lodmethyl-5-methyl-2-ptolyl-oxazol das Racemat 1-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4ylmethoxy)-cyclohexancarbonylj-amino}-cyclopentancarbonsäure erhalten. Analog zu Beispiel 24 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenylsilanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 1-Amino-

Beispiel 26

Analog zu Beispiel 24 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenylsilanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 1-Aminocyclopentancarbonsäuremethylesterhydrochlorid und 4-lodmethyl-2-(3-methoxyphenyl)-5-methyl-oxazol das Racemat 1-({(1R,3S)/(1S,3R)-3-[2-(3-Methoxyphenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl}-amino)-cyclopentancarbonsäure erhalten.

2

C25H32N2O6 (456.54), MS(ESI): 457(M + H*).

Beispiel 27 15

Analog zu Beispiel 24 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenylsilanyloxy)-cyclohexancarbonsaure, 1-Amino-

trifluormethyl-phenyl)-5-methyl-oxazol das Racemat 1-({(1R, 3S)/(1S,3R)-3-[5cyclopentancarbonsäuremethylesterhydrochlorid und 4-lodmethyl-2-(3-

Methyl-2-(3-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxyl-cyclohexancarbonyl}amino)-cyclopentancarbonsäure erhalten.

20

C25H29F3N2O5 (494.52), MS(ESI): 495(M + H*).

Beispiel 28

2-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyl]-methylamino}-3-methyl-buttersäure-tert-butylester

cyclohexancarbonyl]-methyl-amino}-3-methyl-buttersäure-tert-butylester als gelbes gesättigter NaCI-Lösung gewaschen. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. suspendiert. Zu dieser Suspension werden 2 g des Diastereomerengemisches 2-Reaktionssgemisch mit 200 ml Ethylacetat verdünnt und dreimal mit Wasser und 220 mg Natriumhydrid (60%ig in Paraffinöl) werden in 20 ml Dimethylformamid [[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-(3S)-methylbuttersäure-tert-butylester gelöst in 10 ml Dimethylformamid, zugegeben. Man rührt 15 Minuten bei Raumtemperatur nach, dann wird 0,5 ml Methyliodid /ปลn erhält 2,3 g 2-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)zugetropft. Nach 2 Stunden Rühren bei Raumtemperatur wird das ÖI. C33H49NO4Si (551,85), MS(ESI): 552(M + H*).

2-[(cis-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-methyl-amino]-3-methyl-buttersäure -tertbutyl ester

2

20

20

cyclohexancarbonyl]-methyl-amino}-3-methyl-buttersäure-tert-butylester werden in 2,3 g des Diastereomerengemisches 2-{[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-10 ml Tetrahydrofuran gelöst und mit 6 ml einer 1M Lösung von

Fetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran, versetzt. Man rührt 2 Stunden bei dem Eluens n-Heptan: Ethylacetat = 2:1 => Ethylacetat gereinigt. Man erhält 970 60°C nach, dann wird im Vakuum eingeengt und der Rückstand an Kieselgel mit

25

8

buttersäure -tert-butylester als gelbes Öl. C17H31NO4 (313,44), MS(ESI): 314(M mg 2-[((1R,3S)/(1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-methyl-amino]-3-methyl-+ H⁺), Rf(n-Heptan:Ethylacetat = 1:1) = 0,18.

3-Methyl-2-{methyl-[(1R,3S)/(1S,3R)-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure

suspendiert. Zu dieser Suspension werden 970 mg des Diastereomerengemisches anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der resultierende Rückstand oxazol, gelöst in 10 ml Dimethylformamid, zugetropft. Nach 2 Stunden Rühren bei and die Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird mittels RP-HPLC methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure als 2-[(cis-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-methyl-amino]-3-methyl-buttersäure -tertbutylester, gelöst in 10 ml Dimethylformamid, zugegeben. Man rührt 15 Minuten wird in 10 ml Dichlormethan gelöst und mit 5 ml Trifluoressigsäure versetzt. Man gereinigt. Nach Gefriertrocknung erhält man 105 mg 3-Methyl-2-{methyl-{cis-(5-Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch mit 200 ml Methyl-tert.-butyl-ether /erdünnt und dreimal mit Wasser und gesättigter NaCl-Lösung gewaschen. Die rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur nach. Dann wird 50 ml Toluol zugegeben 50 mg Natriumhydrid (60%ig in Paraffinöl) werden in 5 ml Dimethylformamid bei Raumtemperatur nach, dann werden 1.5 g 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolylvereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und weißes Lyophilisat. C25H34N2O5 (442,56), MS(ESI): 443(M + H*).

2

Beispiel 29

1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-(3S)-methyloxazol das Diastereomerengemisch (S)-2-{Benzyl-[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-3-methyl-buttersäure buttersäure-tert-butylester, Benzylbromid und 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-Analog zu Beispiel 28 wurde aus dem Diastereomerengemisch 2-{{(1R,3S)/(

C31H38N2O5 (518.66), MS(ESI): 519(M + H+).

2

Beispiel 30

IS,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-(3S)-methylbuttersäure-tert-butylester und Allylbromid das Diastereomerengemisch 2-[Allyl-((1R,3S)/(1S,3R)-3-hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-3-methyl-buttersäure-Analog zu Beispiel 28 wurde aus dem Diastereomerengemisch 2-{[(1R,3S)/(tert-butyl ester erhalten.

22

C19H33NO4 (339,48), MS(ESI): 340(M + H⁺)

2

2-[((1R,3S)/(1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-propyl-aminoj-3-methylbuttersäure-tert-butyl ester

cyclohexancarbonyl)-amino]-3-methyl-buttersäure-tert-butylester werden in 30 ml Methanol gelöst und mit 100 mg Palladium (10% auf Kohle) versetzt. Es wird 3h unter einer Wasserstoffatmosphäre bei 5 bar gerührt. Anschließend wird über ((1R,3S)/(1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-propyl-amino]-3-methyl-Celite filtriert und das Lösungsmittel imVakuum entfernt. Man erhält 1g 2-1g des Diastereomerengemisches 2-[Allyl-((1R,3S)/(1S,3R)-3-hydroxy-

buttersäure-tert-butylester als farbloses Öl. C19H35NO4 (341,50), MS(ESI): 342(

Analog zu Beispiel 28 wurde aus dem Diastereomerengemisch 2-[((1R,3S)/(

butylester und 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol das Diastereomerengemisch 1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-propyl-amino]-3-methyl-buttersäure-tert-S)-3-Methyl-2-{[(1R,3S)/(1R,3S)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)cyclohexancarbonyl]-propyl-amino}-buttersäure erhalten. Chiral

C27H38N2O5 (470.61), MS(ESI): 342(M + H*). 20

▼ Beispiel 31:

2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-pentansäure:



8

3-(Methoxymethoxy)-cyclohexancarbonsäuremethylester:

ml Ethylacetat extrahiert. Die organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet abdestilliert. Der Rückstand wird in Wasser aufgenommen und dreimal mit je 100 13,7 ml Eisessig zugegeben, und das Lösungsmittel wird im Vakuum weitgehend und anschließend im Vakuum eingeengt. Man erhält 18,8 g des Methylesters als 15 g 6-Oxa-bicyclo[3.2.1]octan-7-on werden in 150 ml Methanol gelöst, mit 13 g Natriummethanolat versetzt und 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Dann werden farbloses Öl. Dieser wird in 150 ml Dichlormethan gelöst und mit 19,2 g

2

(Methoxymethoxy)-cyclohexancarbonsäuremethylester als gelbes Öl. C10H18O4 Raumtemperatur gerührt. Die Lösung wird mit 250 ml gesättigter NH4CI-Lösung und 200 ml Wasser vesetzt, die organische Phase wird abgetrennt. Die wäßrige Phase wird mit Dichlormethan extrahiert, die vereinigten organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Man erhält 22,2 g 3-Methoxymethylchlorid und 23,2 g Diisopropylethylamin versetzt und 15 h bei (202), MS(ESI): 203 (MH*).

15

(3-Methoxymethoxycyclohexyl)-methanol: 20

Diethylether gelöst und mit 2,2 g LiAlH4 versetzt und bei Raumtemperatur gerührt. zugetropft. Die Suspension wird 1 h gerührt und mit MgSO4 versetzt, über Celite Nach 4 h werden bei 0°C 10 ml Ethylacetat und anschließend 15 ml 10N NaOH 9,0 g 3-Methoxymethoxy-cyclohexancarbonsäuremethylester werden in 280 ml

methanol als farbloses Öl erhalten werden. C9H18O3 (174), MS(ESI): 175 (MH⁺). filtriert, und das Filtrat eingeengt, wobei 7,0 g (3-Methoxymethoxy-cyclohexyl)-

(3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester:

1,0 g (3-Methoxyrnethoxy-cyclohexyl)-methanol und 3,3 g Bromessigsäure-tertbutylester werden in 30 ml Toluol gelöst und mit 0,50 g

2

abgetrennt und mit Methyl-tert-butylether extrahiert. Die vereinigten organischen gekühlt. 10 ml 50% NaOH werden zur Suspension gegeben. Die Mischung wird Tetrabutylammoniumhydrogensulfat versetzt. Die Suspension wird auf 10°C auf Raumtemperatur kommen lassen und nach 3 h wird die wäßrige Phase Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Nach Flash-

Säulenchromatographie an Kieselgel (Heptan/Ethylacetat 10/1 -> 2/1) werden 1,10 g (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester als farbloses Öl erhalten. C15H28O5 (288), LCMS(ESI): 306 (M*+H2O).

2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-pentansäure-tert-butylester:

2

200 mg (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester werden in 5 ml abs. Tetrahydrofuran gelöst und auf -78°C (Trockeneis/Aceton-Bad)

25

96

gerührt, dann auf 0°C erwärmt (Eisbad) und 20 min bei dieser Temperatur gerührt. Tetrahydrofuran/Hexanfraktion zugetropft. Die Lösung wird zunächst bei -78 °C Dann werden 600 mg Propyliodid in 2 ml Tetrahydrofuran zugegeben, und die gekühlt. Anschließend werden 0,7 ml 2M Lithiumdiisopropylamid-Lösung in Lösung wird weitere 2,5 h bei 0°C gerührt. 15 ml gesättigte Ammoniumchloridlösung werden zugesetzt und die Phasen getrennt. Die wäßrige mit Wasser und Methyl-tert-butylether verdünnt, die Phasen werden getrennt, und Rohprodukt). Der Rückstand wird in 2 ml Tetrahydrofuran aufgenommen, mit 0,5 ml konz. HCI versetzt und 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Mischung wird Phase wird mit Methyl-tert-butylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt (Ausbeute: 240 mg die wäßrige Phase wird mit Methyl-tert-butylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter NaCI-Lösung gewaschen, über

NMR(CDCl3) Diastereomerengemisch: 3.55-3.67 (m, 2H), 3.41-3.48 (m, 1H), 3.07-Hydroxycyclohexylmethoxy)-pentansäure-tert-butylester als gelbes Öl erhalten. 3.18 (m, 1H), 1.91-2.13 (m, 2H), 1.11-1.82 (m, 14H), 1.48 (s, 9H). 15

MgSO4 getrocknet und eingeengt. Dabei werden 130 mg 2-(3-

2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-pentansäure-tertbutylester: 20

130 mg 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-pentansäure-tert-butylester werden in 3 Rühren werden bei 0°C 350 mg 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethyliodid in 1 ml ml Dimethylformamid gelöst und mit 20 mg NaH (95%) versetzt. Nach 60 min

Dimethylformamid zugegeben. Die Mischung wird bei Raumtemperatur 2 h gerührt. Anschließend werden 10 ml Methyl-tert-butylether, 5 ml Wasser und 10 ml gesättigte NaCl-Lösung zugegeben. Die Phasen werden getrennt, die wäßrige Phase wird einmal mit Methyl-tert-butylether extrahiert, die organsichen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Heptan/Ethylacetat 99/1 -> 10/1). 20 mg des rohen 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-pentansäure-tert-butylesters werden als gelbes Öl erhalten. C28H41NO5 (471), LCMS (ESI): 472

2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-pentansäure:

(MH.)

2

20 mg 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-pentansäure-tert-butylesters werden in 1 ml Trifluoressigsäure über Nacht gerührt. Die Lösung wird vollständig eingeengt und per HPLC gereinigt, wobei 15 mg 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-pentansäure 7 erhalten werden. C24H33NO5 (415), MS(ES+) 416 (MH*).

Beispiel 32

20

2

Analog zu Beispiel 31 erhält man aus (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester, Methyliodid und 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxyj-propionsäure. C22H29NO5 (387), LCMS(ES+) 388 (MH*).

25

* Ho

Beispiel 33

Analog zu Beispiel 31 erhält man aus (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester, Ethyliodid und 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-buttersäure. C23H31NO5 (401), LCMS(ES+) 402 (MH⁺).

Beispiel 34

2

Analog zu Beispiel 31 erhält man aus (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester, Benzylbromid und 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-3-phenylpropionäure. C28H33NO5 (463), LCMS(ES+) 464 (MH*).

<u>8</u>

Beispiel 35

Analog zu Beispiel 31 erhält man aus (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester, Methyliodid und 5-Methyl-2-(3-methoxyphenyl)-oxazol-4-ylmethyliodid 2-[3-(5-Methyl-2-(3-methoxyphenyl)-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-propionsäure. C22H29NO6 (403), LCMS(ES+) 404(MH*).

Beispiel 36

Analog zu Beispiel 31 erhält man aus (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester, Methyliodid und 5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-propionsäure. C23H31NO5 (401), LCMS(ES+) 402 (MH*).

15

ĕ N

Beispiel 37

Analog zu Beispiel 31 erhält man aus (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester, Methyliodid und 5-Methyl-2-(3-trifluormethylphenyl)-oxazol-4-ylmethyliodid 2-[3-(5-Methyl-2-(3-trifluormethylphenyl)-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-propionsäure. C22H26F3NO5 (441), LCMS(ES+) 442 (MH*).

Beispiel 38

2

2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-2-methylpropionsäure:

5 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methylpropionsäure-tert-butylester:

300 mg (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester werden in 5 ml abs. Tetrahydrofuran gelöst und auf –78°C (Trockeneis/Aceton-Bad) gekühlt. Anschließend werden 1,5 ml 2M Lithiumdiisopropylamid-Lösung in Tetrahydrofuran/Hexanfraktion zugetropft. Die Lösung wird zunächst bei –78 °C 90 min gerührt, dann auf 0°C erwärmt (Eisbad) und mit 1,41 g Methyliodid in 1,5 ml Tetrahydrofuran zugegeben, und die Lösung wird 1 h bei 0°C gerührt. 1 ml HCl (konz.) wird zugesetzt und die Phasen werden getrennt. Die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt (Ausbeute: 320 mg Rohprodukt). Das

- Rohprodukt wird in 5 ml abs. Tetrahydrofuran gelöst und auf –78°C (Trockeneis/Aceton-Bad) gekühlt. Anschließend werden 1,5 ml 2M Lithiumdiisopropylamid-Lösung in Tetrahydrofuran/Hexanfraktion zugetropft. Die Lösung wird zunächst bei –78 °C 90 min gerührt, dann auf 0°C erwärmt (Eisbad) und mit 1,41 g Methyliodid in 1,5 ml Tetrahydrofuran zugegeben, und die Lösung
- wird 1 h bei 0°C gerührt. 1 ml HCl (konz.) wird zugesetzt und die Phasen werden getrennt. Die wäßige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt (Ausbeute: 350 mg Rohprodukt). Der Rückstand wird in 1 ml Tetrahydrofuran aufgenommen, mit 1 ml konz. HCl versetzt und 3 d bei Raumtemperatur gerührt. Die Mischung
- wird mit Wasser und Ethylacetat verdünnt, die Phasen werden getrennt, und die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter NaCI-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel (Heptan/Ethylacetat 2/1) chromatographiert, wobei 200 mg 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-
- 25 methylpropionsäure-tert-butylester als gelbes Öl erhalten werden. C15H28O4 (272,20), MS(ESI): 273,4 (MH*).

2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-2-

30 methylpropionsäure-tert-butylester

200 mg 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methylpropionsäure-tert-butylester werden in 5 ml Dimethylformamid gelöst und mit 20 mg NaH (95%) versetzt. Nach 60 min Rühren bei Raumtemperatur werden bei 0°C 460 mg 5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethyliodid in 1,5 ml Dimethylformamid zugegeben. Die Mischung wird bei Raumtemperatur 2 h gerührt. Anschließend werden 10 ml Methyl-tertbutylether und 10 ml gesättigte NH4Cl-Lösung zugegeben. Die Phasen werden getrennt, die wäßrige Phase wird einmal mit Methyl-tert-butylether extrahiert, die organsichen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Heptan/Ethylacetat 5/1 -> 1/1). 200 mg des rohen 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-2-methylpropionsäure-tert-butylesters werden als gelbes Öl erhalten. C27H39NO5 (457), LCMS(ESI): 458 (MH*).

2

Verbesserte Synthese von 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-2-methylpropionsäure-tert-butylester:

50 mg Ž-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methylpropionsäure-tert-butylester werden in 0,5 ml Dimethylformamid gelöst und mit 22 mg NaH (60%) versetzt. Nach 30 min Rühren werden bei Raumtemperatur 112 mg 5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethyliodid zugegeben. Die Mischung wird 10 min ins Ultraschallbad gegeben und anschließend 3 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden 10 ml Methyl-tert-butylether und 10 ml Wasser zugegeben. Die Phasen werden getrennt, die wäßnige Phase wird einmal mit Methyl-tert-butylether extrahiert, die organsichen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert

(Heptan/Ethylacetat 5/1 -> 1/1). 60 mg des rohen 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-2-methylpropionsäure-tert-butylesters werden als gelbes Öl erhalten. C27H39NO5 (457), LCMS(ESI): 458 (MH*).

2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-2-methylpropionsäure:

13

200 mg 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-2-methylpropionsäure-tert-butylesters werden in 2 ml Trifluoressigsäure 1 h gerührt. Die Lösung wird vollständig eingeengt und flash-chromatographisch gereinigt (Heptan/Ethylacetat 5/1), wobei 66 mg 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-2-methylpropionsäure erhalten werden.

20

C23H31NO5 (401,51), MS(ES+) 402,29 (MH⁺)

Beispiel 39:

1-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]cyclopentancarbonsäure:

[Cl₂(Cy₃P)₂Ru=CHPh]

2. H₂,Pd/C (10%) 3. HCl, THF

2-Allyl-2-(3-methoxymethoxycyclohexy/methoxy)-pent-4-ensäure-tert-butylester:

90

200 mg (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester werden Fetrahydrofuran versetzt. Die Lösung wird 30 min bei 0°C gerührt. 1 ml gesättigte dann bei 0 °C jeweils 20 min gerührt und bei 0 °C mit 0,85 g Allylbromid in 1,5 ml Fetrahydrofuran/Hexanfraktion zugetropft. Die Lösung wird zunächst bei --78 °C, gekühlt. Anschließend werden 1,05 ml 2M Lithiumdiisopropylamid-Lösung in in 6 ml abs. Tetrahydrofuran gelöst und auf --78°C (Trockeneis/Aceton-Bad)

Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Heptan/Ethylacetat 10/1), wobei NH4CI-Lösung und 5 ml Ethylacetat werden zugesetzt und die Phasen werden getrennt. Die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten 160 mg monoallyliertes Produkt erhalten werden. Dieses wird in 6 ml abs. organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der 2

dann bei 0 °C jeweils 20 min gerührt und bei 0 °C mit 0,85 g Allylbromid in 1,5 ml Fetrahydrofuran/Hexanfraktion zugetropft. Die Lösung wird zunächst bei -78 °C, Fetrahydrofuranversetzt. Die Lösung wird 2 h bei 0°C gerührt. 1 ml gesättigte Fetrahydrofuran gelöst und auf -78°C (Trockeneis/Aceton-Bad) gekühlt. Anschließend werden 1,05 ml 2M Lithiumdiisopropylamid-Lösung in

Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Heptan/Ethylacetat 5/1), wobei NH4CI-Lösung und 5 ml Ethylacetat werden zugesetzt und die Phasen werden 140 mg 2-Allyl-2-(3-methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-pent-4-ensäure-tertgetrennt. Die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der

20

butylester als gelbes Öl erhalten werden. C21H36O5 (368,52), MS(ESI): 296,25 MH⁺-C4H9O). 25

(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-cyclopentancarbonsaure-tert-butylester:

140 mg 2-Allyl-2-(3-methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-pent-4-ensäure-tert-butylester werden in 5 ml Dichlormethan gelöst, unter einer Ar-Atmosphäre mit 10 mg Grubbs-Katalysator (Cl₂(Cy₃P)₂Ru=CHPh) versetzt und bei 40 °C 48 h gerührt. 10 ml Heptan/Ethylacetat (3/1) werden zugegeben und die Lösung wird über Kieselgel filtriert. 100 mg 1-(3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-cyclopent-3-encarbonsäure-tert-butylester werden als braunes Öl erhalten. Dieses wird in 2 ml MeOH gelöst, entgast und mit Ar gesättigt. Dann werden 30 mg Pd/C (10%) zugegeben und erneut entgast. Die Lösung wird mit Wasserstoff gesättigt und bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Verdünnen mit 20 ml Ethylacetat und Filtration über Celite liefern 100 mg rohen 1-(3-

Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-cyclopentancarbonsäure-tert-butylester.

Dieser wird in 2 ml Tetrahydrofuran aufgenommen, mit 0,5 ml HCl (konz.) versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die Lösung wird mit gesättigter NaHCO3-Lösung neutralisiert und dreimal mit Ethylacetat extrahiert. Die organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt.

Chromatographie des Rückstandes an Kieselgel (Heptan/Ethylacetat 10/1 -> 1/1) liefert 57 mg 1-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-cyclopentancarbonsäure-tert-butylester als gelbes Öl. Dieses wird roh für die nächste Stufe eingesetzt.

12

2

1-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-cyclopentancarbonsäure-tert-butylester:

108

57 mg 1-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-cyclopentancarbonsäure-tert-butylester werden in 3 ml Dimethylformamid gelöst und mit 10 mg NaH versetzt. Die Suspension wird 30 min bei Raumtemperatur gerührt, dann auf 0 °C gekühlt und tropfenweise mit 150 mg Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethyliodid in 1 ml Dimethylformamid versetzt. Die Suspension wird 2 h bei Raumtemperatur gerührt und mit Methyl-tert-butylether und gesättigter NaCl-Lösung verdünnt. Die wäßrige

organischen Phasen werden mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen, über organischen Phasen werden mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Chromatographie des Rückstandes an Kieselgel (Heptan/Ethylacetat 99/ -> 10/1) liefert 20 mg eines Produktgemisches, das den gewünschten 1-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-

cyclohexylmethoxyl-cyclopentancarbonsäure-tert-butylester it. LCMS enthält.

Dieses Gemisch wird ohne weitere Aufreinigung in der nächsten Stufe eingesetzt.

C29H41NO5 (483,65), LCMS (ESI): 484,2 (MH*).

1-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-cyclopentancarbonsäure:

cyclohexylmethoxy]-cyclopentancarbonsaure-tert-butylester wird in 1 ml 20 mg verunreinigter 1-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-:

Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-cyclopentancarbonsäure (Heptan/Ethylacetat 10/1 -> 1/1 -> Methyl-tert-butylether), wobei 7,5 mg 1-[3-(5-Trifluoressigsäure bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Die Lösung wird vollständig eingeengt und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert erhalten werden. C25H33NO5 (427,55); LCMS 428,2 (MH+).

Beispiel 40:

110 LDA/Met

3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexylmethoxy]-essigsäure-tert-butylester

25 g [3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-methanol werden zusammen mit 40 g Bromessigsäure-tert-butylester und 6,9 g 10

Tetrabutylammoniumhydrogensulfat in 300 ml Toluol gelöst und anschließend bei

Phase angesäuert und nochmals mit 200 ml Methyl-tert-butylether extrahiert. Die 3. 0 °C 200 ml NaOH (50%ig) zugetropft. Bei 0 °C wird 1 h gerührt und dann auf Raumtemperatur erwärmt. Das Lösungsmittel wird entfernt und mit 3 x 100 ml Methyl-tert-butylether extrahlert. Nach der dritten Extraktion wird die wässrige

vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumclorid -Lösung ausgeschüttelt, über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 27,8 g des 3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)cyclohexylmethoxy]-essigsäure-tert-butylesters als gelbes Öl.

C₂₉H₄₂O₄Si (482.74), MS(ESI): 483 (M + H⁺)

2

2-[3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexylmethoxy]-2-methyl-propionsäuretert-butylester

2

butylesters werden in einem ausgeheizten 1L-Dreihals-Kolben vorgelegt, in 200 ml 20,0 g des 3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexylmethoxy]-essigsäure-tert-

trockenem Tetrahydrofuran gelöst, auf - 78 °C gekühlt und 83 ml

nnentemperatur nicht über – 65 °C ansteigt. Anschließend wird auf 0 °C erwärmt Lithiumdiisopropylamid (2N in Tetrahydrofuran) langsam zugetropft, so dass die

und 1 h gerührt, wobei sich die Lösung gelb färbt. Nach erneutem Abkühlen auf –

Reaktionskontrolle (DC und LCMS) ergibt die Bildung eines neuen Produktes 70 °C werden 35,27 g Methyliodid zugetropft und 3 h bei 0 °C gerührt. 25

Monomethyl Verbindung).

Das Reaktionsgemisch wird mit 200 ml gesättigter Ammoniumchlorid-Lösung Rohprodukt als dunkelrotes Öl, welches ohne Aufreinigung in der gleichen versetzt und mit Wasser/Methyl-tert-butylether extrahiert. Man erhält das

Reaktionssequenz zur geminalen Dimethylverbindung umgesetzt.wird. Das

2

erhält 16 g des 2-[3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexylmethoxy]-2-methyl-Rohprodukt wird an Kieselgel (Heptan/Ethylacetat $50.1 \rightarrow 10.1$) gereinigt. Man propionsäure-tert-butylesters als hellgelbes Öl.

C₃₁H₄₆O₄Si (510.80), MS(ESI): 511 (M + H⁺)



2-(3-Hydroxy-cyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester

Rühren bei 60 °C ist die Reaktion beendet und es wird im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird aus Wasser/Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten org. Phasen Tetrabutylammoniumfluorid (1N Lösung in Tetrahydrofuran) versetzt. Nach 2 h propionsäure-tert-butylesters werden in 100 ml Acetonitril gelöst und mit 62 ml Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Das Rohprodukt wird an Kieselgel (Heptan/Ethylacetat 15:1 → 1:1) gereinigt. Man 16 g des 2-[3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexylmethoxy]-2-methylerhält 16 g des Produktes 2-(3-Hydroxy-cyclohexylmethoxy)-2-methylwerden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung ausgeschüttelt, über propionsäure-tert-butylester als farbloses Öl.

2

2-{3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexylmethoxy}-2methyl-propionsäure-tert-butylester

C₁₅H₂₈O₄ (272.39), MS(ESI): 273 (M + H⁺)

2

20

0,05 g des Alkohols 2-(3-Hydroxy-cyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 2 ml 1N HCl wird mit Ethylacetat (2 x versetzt. Nach 15 Minuten Rühren bei Raumtemperatur werden 0.12 g 2-(4-5 ml) extrahiert, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und das Rohprodukt butylester wird in Methyl-tert-butylether gelöst und mit 15 mg Natriumhydrid Fluoro-phenyl)-4-iodmethyl-5-methyl-oxazol zugegeben und 12 h bei

25

anschließend über HPLC gereinigt. Man erhält 0.08 g der Verbindung 2-{3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexylmethoxy}-2-methyl-C₂₆H₃₆FNO₅ (461.58), MS(ESI): 462 (M + H⁺) propionsäure-tert-butylester als farbloses Öl

114

2-{3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexylmethoxy}-2-

methyl-propionsäure

cyclohexylmethoxy}-2-methyl-propionsäure-tert-butylesters wird in 1 ml 0,07 g des 2-{3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-

2

Raumtemperatur gerührt. Reaktionskontrolle (LCMS) ergibt nach 30 Minuten einen präparativer HPLC gereinigt. Man erhält 0,06 g der Carbonsäure 2-{3-[2-(4-Fluorophenyl)-5-methyl-oxazol-4-yimethoxy]-cyclohexylmethoxy}-2-methyl-propionsäure vollständigen Umsatz. Das Reaktionsgemisch wird mit Wasser / Dichlormethan ausgeschüttelt und nach Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum mittels Dichlormethan gelöst, mit 1 ml Trifluoressigsäure versetzt und bei als farbloses Öl.

C₂₂H₂₈FNO₅ (405.47), MS(ESI): 406 (M + H⁺)

Beispiel 41:

25

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl-/Imethyliodid 2-{(1S,3R)-3-{2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy}propionsaure-tert-butylester und 2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4 cyclohexy/methoxy)-2-methyl-propionsäure.

C₂₃H₃₁NO₆ (417,50) MS(ESI): 418 (M+H⁺)

Beispiel 42:

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester und 2-(3-Trifluormethyl-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-{(1S,3R)-3-[2-(3-Trifluormethyl-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexylmethoxy}-2-methyl-propionsäure.

C₂₃H₂₈F₃NO₅ (455,47) MS(ESI): 456 (M + H⁺)

15 Beispiel 43:

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester und 5-methyl-2-(5-methyl-furan-2-yl)-oxazol-4-ylmethyliodid 2-Methyl-2-{(1R,3S)-3-{5-methyl-2-(5-methyl-furan-2-yl)-oxazol-4-ylmethoxy}-cyclohexylmethoxy}-propionsäure.

2

C₂₁H₂₉NO₆ (391,46) MS(ESI): 392 (M + H⁺

25

Beispiel 44:

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methylpropionsäure-tert-butylester und 2-(3,4-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmeth yliodid 2-{(1R,3S)-3-{2-(3,4-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure.

C₂₄H₃₃NO₇ (447,53) MS(ESI): 448 (M + H⁺)

2

Beispiel 45:

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methylpropionsäure-tert-butylester und 5-Phenyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-

15 Methyl-2-[(1R,3S)-3-(5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxyjpropionsäure

C₂₈H₃₃NO₅ (463,57) MS(ESI): 464 (M + H⁺)

Beispiel 46:

25

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester und 5-Methyl-2-(4-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethyliodid 2-Methyl-2-((1R,3S)-3-[5-methyl-2-(4-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexylmethoxy}-propionsäure

C₂₃H₂₈F₃NO₅ (455,47) MS(ESI): 456 (M + H⁺)

Beispiel 47:

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester und 2-(4-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-

ylmethyliodid 2-{(1R,3S)-3-{2-(4-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy}-cyclohexylmethoxy}-2-methyl-propionsäure

15 C₂₃H₃₁NO₆ (417,50) MS(ESI): 418 (M + H⁺)

Beispiel 48:

20

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester und 5-Methyl-2-thiophen-2-yl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-Methyl-2-[(1R,3S)-3-(5-methyl-2-thiophen-2-yl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-propionsäure

C₂₀H₂₇NO₅S (393,50) MS(ESI): 394 (M + H⁺)

Beispiel 49:

8

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methylpropionsäure-tert-butylester und -methyl-2-(3-trifluoromethoxy-phenyl)-oxazol-4-ylmethyliodid 2-Methyl-2-[(1R,3S)-3-[5-methyl-2-(3-trifluoromethoxy-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexylmethoxy]-propionsäure

 $C_{23}H_{28}F_{3}NO_{6}$ (471,47) MS(ESI): 472 (M + H⁺)

Beispiel 50:

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methylpropionsäure-tert-butylester und 5-methyl-2-(4-Isopropyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethyliodid 2-Methyl-2-[(1R,3S)-3-(5-methyl-2-(4-Isopropyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-propionsäure.

C₂₅H₃₅NO₅ (429,56) MS(ESI): 430 (M + H⁺)

Beispiel 51:

Methyl-2-[(1R,3S)-3-(5-methyl-2-m-toluyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-· Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methylpropionsäure-tert-butylester und 5-methyl-2-m-toluyl-oxazol-4-ylmethyliodid 2propionsäure.

C₂₃H₃₁NO₅ (401,50) MS(ESI): 402 (M + H⁺)

2

Beispiel 52:

3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-essigsäure:

MeOH

KO'Bu, DMF

5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-carboxaldehyd

9,3 g LiAlH4 werden in einem trockenen Vierhalskolben mit Rührmotor,

Argonzuleitung (Absaugstück mit Hahn) mit 600 ml Diethylether überschichtet. Die innenthermometer, Tropftrichter mit Druckausgleich und Rückflusskühler mit

Reaktion beendet (DC(Heptan/Ethylacetat 1/1): R_{(Edukt} = 0.66, R_{f-Produkt} = 0.18). 80 ropfenweise zugegeben. Nach einstündigem Rühren bei Raumtemperatur ist die carbonsäureethylester werden in 100 ml Diethylether gelöst und der Suspension Suspension wird auf 0°C gekühlt. 30 g 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-

nacheinander zugegeben, und die Suspension wird bei Raumtemperatur gerührt. Dann wird die Mischung auf 0°C gekühlt, tropfenweise mit 90 ml 10N KOH versetzt und weitere 60 min gerührt. Die Feststoffe werden abfiltriert, der g MgSO4, 300 ml Methyl-tert-butylether und 30 ml Ethylacetat werden

wobei 24 g 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-methanol als gelber Feststoff erhalten werden. C12H13NO2 (203,24), LCMS(ESI): 204.1 (MH⁺). 15

Rückstand dreimal mit Ethylacetat gewaschen, und das Filtrat wird eingeengt.

Zu einer Lösung von 12 ml Oxalylchlorid in 150 ml Dichlormethan werden bei -78

°C 22.2 ml DMSO in 30 ml Dichlormethan so zugetropft, dass die Temperatur nicht Dichlormethan/Chloroform (2/1) zugetropft, wobei die Temperatur nicht über --70 über –70 °C steigt. Anschließend wird die Lösung 30 min bei dieser Temperatur °C steigt. Die Lösung wird 30 min bei dieser Temperatur gerührt. Anschließend werden 80 ml NEt₃ so zugetropft, dass die Temperatur nicht über -70 °C steigt. gerührt. Dann werden 24 g 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-methanol in 120 ml

2

auf 0 °C gebracht. Bei dieser Temperatur werden 100 ml Wasser zugegeben, und

52

die Mischung wird heftig bei Raumtemperatur gerührt. Die wäßrige Phase wird

Nach beendeter Zugabe wird das Kühlbad entfernt und die Lösung unter Rühren

122

werden mit gesättigter NH4Cl-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und abgetrennt und mit Chloroform extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen Feststoff erhalten werden. C12H11NO2 (201,23), LCMS(ESI): 202,1 (MH⁺). eingeengt, wobei 23,8 g 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-carbaldehyd als gelber

3-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-cyclohexyl]-carbonsäuremethylester:

47 g 6-Oxa-bicyclo[3.2.1]octan-7-on werden in 500 ml MeOH gelöst und mit 40,5 g NaOMe versetzt. Nach 2,5-stündigem Rühren bei Raumtemperatur werden 135 ml wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert, die vereinigten organischen Phasen Essigsäure zugegeben und das Methanol weitgehend abdestilliert. Der Rückstand wird mit Ethylacetat/Wasser aufgenommen, und die Phasen werden getrennt. Die werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt, wobei der Methylester quantitativ als Rückstand erhalten wird. 0,7 g des Rückstandes werden in 100 ml Dimethylformamid gelöst und mit 11,2 g' ert-Butyldimethylsilylchlorid versetzt. Bei 0 °C werden 11,5 g Imidazol zugegeben und die Lösung wird bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. 200 ml gesättigte NaCI-Lösung werden zugesetzt und die Lösung wird dreimal mit Methyl-tert-

Butyldimethylsilanyloxy)-cyclohexyl]-carbonsäuremethylester werden als farbloses butylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter NaCI-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. 16,4 g [3-(tert-Öl erhalten. C14H28O3Si (272,46), MS(ESI): 273,13 (MH⁺).

3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonsäuremethylester:

31Br3, HSiEt3

1,35 g [3-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-cyclohexyl]-essigsäuremethylester werden bei Raumtemperatur zu einer Mischung von 4,0 ml HSiEt3 und 1,50 g BiBr3 in 20 Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan/Methanol 100/1), ml Acetonitril getropft. Anschließend werden 1,51 g 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-Raumtemperatur gerührt. Die Suspension wird filtriert und eingeengt. Der carbaldehyd in 5 ml Acetonitril zugegeben und die Mischung 4 h bei

cyclohexancarbonsäuremethylester als hellgelbes Öl erhalten werden. wobei 1,20 g 3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-C20H25NO4 (343,43), LCMS(ESI): 344,1 (MH⁺).

2

3-(5-Methyi-2-p-tolyi-oxazol-4-yimethoxy)-cyclohexyi]-methanol: 2

1,70 g 3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-

cyclohexancarbonsäuremethylester in 5 ml Tetrahydrofuranwerden bei 0 °C zu einer Suspension von 380 mg LiAlH4 in 50 ml Diethylether getropft und 2 h bei

20

124

Raumtemperatur gerührt. Dann wird die Mischung auf 0°C gekühlt, tropfenweise abfiltriert, der Rückstand dreimal mit Ethylacetat gewaschen, und das Filtrat wird eingeengt, wobei 1,55 g 3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]mit 1 ml 10N KOH versetzt und weitere 60 min gerührt. Die Feststoffe werden methanol als gelbes Ol erhalten werden. C19H25NO3 (315,42), MS(EI): 315.4 Raumtemperatur gerührt. 3 g MgSO4, 30 ml Methyl-tert-butylether und 3 ml Ethylacetat werden nacheinander zugegeben und die Suspension bei <u>`</u>

2

4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol:

Zu 1,55 g 3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-methanol in 20 ml Mischung 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Dann werden 10 ml Dichlormethan odmethylcyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol als gelben Feststoff. organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Filtration des Toluol werden 1,56 g PPh3, 0,87 g Imidazol und 1,64 g lod gegeben und die und 50 ml Methyl-tert-butylether verdünnt, die Phasen werden getrennt, die zugesetzt und weitere 60 min gerührt. Die Lösung wird mit 50 ml Wasser Rückstandes über Kieselgel mir Dichlormethan liefert 1,12 g 4-(3-C19H24INO2 (425,31); LCMS (ESI): 426.0 (MH*).

3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]. essigsäureethylester:

p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-essigsäureethylester erhalten gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt, wobei 117 mg 3-(5-Methyl-2-120 mg 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol zugegeben und die Lösung wird bei Raumtemperatur gerührt. Nach 1 h werden 20 ml Methyldie Phasen getrennt. Die wäßrige Phase wird mit Methyl-tert-butylether extrahiert, 68 mg Mercaptoessigsäureethylester in 1,5 ml Dimethylformamid werden mit 50 tert-butylether, 15 ml gesättigte NaCl-Lösung und 15 ml Wasser zugegeben und mg KO'Bu versetzt und 1 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter NaCI-Lösung werden. C23H31NO4S (417,57); LCMS (ESI): 418,1 (MH⁺)

3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-essigsäure:

und bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Dann werden 2 ml 2N HCI, 10 ml essigsäureethylester in 3 ml Methanol gelöst werden mit 1 ml 2N KOH versetzt 117 mg 3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-

gesättigte NaCl-Lösung, 5 ml Wasser und 20 ml Dichlormethan zugesetzt und die cyclohexylmethylsulfanyl]-essigsäure erhalten werden. C21H27NO4S (389,52); Phasen getrennt. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und eingeengt, wobei 100 mg 3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-LCMS(ESI): 390,1 (MH*)

Beispiel 53:

2

nethyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercaptopropionsäureethylester 2-[3-(5-Methyl-2-p-Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-Diastereomerengemisch. C22H29NO4S (403,54), LCMS(ESI): 404,1 (MH*). tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-propionsäure als

Beispiel 54:

methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercaptobuttersäuremethylester 2-[3-(5-Methyl-2-p-Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-Diastereomerengemisch. C23H31NO4S (417,57), LCMS(ESI): 418,1 (MH⁺). olyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-buttersäure ats

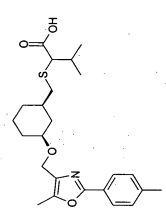
128

Beispiel 55:

methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercaptoheptansäureethylester 2-[3-(5-Methyl-2-p-Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-Diastereomerengemisch. C26H37NO4S (459,65), MS(ESI): 460,41 (MH*) tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-heptansäure als

Beispiel 56:

methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercapto-3-methylbuttersäuresäureethylester 2-[3-Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5methylbuttersäure als Diastereomerengemisch. C24H33NO4S (431,60), (5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-3-LCMS(ESI): 432.2 (MH*). 15



Beispiel 57:

methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercapto-2-methylpropionsäuresäureethylester 2-[3-Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5methylpropionsaure. C23H31NO4S (417,57), LCMS(ESI): 418,1 (MH*). (5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-2-

Beispiel 58:

15

Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-2-phenylessigsäure methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercapto-2-phenylessigsäureethylester 2-[3-(5als Diastereomerengemisch. C27H31NO4S (465,62), MS(ESI): 466,39 (MH⁺). Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5130

Beispiel 59:

Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercapto-2-cyclohexylessigsäureethylester 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-2-cyclohexylessigsäure als Diastereomerengemisch. C27H37NO4S (471,66), LCMS(ESI): 472,2 (MH+).

2

15 Beispiel 60:

Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercaptovaleriansäureethylester 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-valeriansäure als Diastereomerengemisch. C24H33NO4S (431,60), MS(ESI): 432,39 (MH*).

Beispiel 61:

Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol und 1-Mercaptocyclobutancarbonsäureethylester 1-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-cyclobutancarbonsäure. C24H31NO4S (429,58), MS(ESI): 430,35 (MH+).

2

15 Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester 2-Mercaptobuttersäuremethylester

Zu 1,81 g 2-Brombuttersäuremethylester in 5 ml Dimethylformamid werden 1,43 g KSAc gegeben und die Mischung 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Dann werden 25 ml Methyl-tert-butylether, 10 ml Wasser und 15 ml gesättigte NaCl-Lösung zugesetzt und die Phasen getrennt. Die wäßrige Phase wird mit Methyl-tert-butylether extrahiert, die vereinigten örganischen Phasen werden mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt, wobei 2-Acetylsulfanylbuttersäuremethylester als gelbes Öl erhalten werden. Dieses wird in 10 ml Methanol aufgenommen und mit 11 ml einer 1M NaSMe Lösung in Methanol versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum vollständig abdestilliert, der Rückstand mit 15 ml Methyl-tert-butylether und 20 ml Wasser aufgenommen, die Phasen werden getrennt, die organische Phase mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen und über MgSO4 getrocknet. Nach Einengen der Lösung im Vakuum werden1,30 g 2-

2

Analog zu Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester erhält man aus 2-Bromheptansäureethylester 2-Mercaptoheptansäureethylester.

Mercaptobuttersäuremethylester als gelbes Öl erhalten.

2

2

Analog zu Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester erhält man aus 2-Brom-3-methylbuttersäuresäureethylester 2-Mercapto-3-methylbuttersäuresäureethylester.

Analog zur Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester erhält man aus 2-Brom-2-methylpropionsäuresäureethylester 2-Mercapto-2-

methylpropionsäuresäureethylester.

Analog zu Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester erhält man aus 2-Brom-2-phenylessigsäureethylester 2-Mercapto-2-

phenylessigsäureethylester.

Analog zu Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester erhält man aus 2-Brom-2-cyclohexylessigsäuremethylester 2-Mercapto-2-cyclohexylessigsäuremethylester.

Analog zu Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester erhält man aus 2-Bromvaleriansäureethylester 2-Mercaptovaleriansäureethylester.

Analog zu Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester erhält man aus 1-Bromcyclobutancarbonsäureethylester 1-

Mercaptocyclobutancarbonsäureethylester. SH

Beispiel 62:

3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfinyl]-essigsäure:

eingeengt. Der Rückstand wird per HPLC gereinigt, wobei 6,6 mg eines farblosen Lösung und Methyl-tert-butylether werden zugegeben, die Phasen getrennt, die wäßrige Phase mit Methyl-tert-butylether extrahiert, die vereinigten organischen H2O2 versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Gesättigte NH4CI-Phasen mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und Feststoffs erhalten wurden. C21H27NO5S (405,52), LCMS(ESI): 406,1 (MH⁺). essigsäure werden in 1,5 ml Trifluoressigsäure gelöst, bei 0 °C mit 6,3 µl 35% 65 mg 3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyi]-

2

Beispiel 63:

15

Analog zu Beispiel 62 erhält man aus 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfinyl]-heptansäure als Diastereomerengemisch cyclohexylmethylsulfanyl]-heptansäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-C26H37NO5S (475,65), MS(ESI): 476,18 (MH*).

134

Beispiel 64:

Analog zu Beispiel 62 erhält man aus 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)cyclohexylmethylsulfanyl]-2-methylpropionsäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-/Imethoxy)-cyclohexyImethylsulfinyl]-2-methylpropionsäure. C23H31NO5S (433,57), LCMS(ESI): 434,1 (MH*).

Beispiel 65:

Analog zu Beispiel 62 erhält man aus 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)cyclohexylmethylsulfanyl]-3-methylbuttersäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-Diastereomerengemisch. C24H33NO5S (447,60), MS(ESI): 448,43 (MH*). ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfinyl]-3-methylbuttersäure als

Beispiel 66:

Analog zu Beispiel 62 erhält man aus 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-valeriansäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfinyl]-valeriansäure als Diastereomerengemisch. C24H33NO5S (447,60), MS(ESI): 448,14 (MH*).

Beispiel 67:

3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfonyl]-essigsaure:

136

65 mg 3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-essigsäure werden in 1,5 ml Trifluoressigsäure gelöst, bei 0 °C mit 21,5 µl 35% H2O2 versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Gesättigte NH4Cl-Lösung und Methyl-tert-butylether werden zugegeben, die Phasen getrennt, die wäßrige Phase mit Methyl-tert-butylether extrahiert, die vereinigten organischen Phasen mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird per HPLC gereinigt, wobei 6,6 mg eines farblosen Feststoffs erhalten wurden. C21H27NOGS (421,52), LCMS(ESI): 422.1 (MH*).

Beispiel 68:

15

Analog zu Beispiel 67 erhält man aus 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-heptansäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfonyl]-heptansäure als Diastereomerengemisch. C26H37NO6S (491,65), MS(ESI): 492,42 (MH*).

. 50

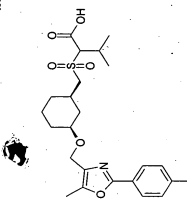
Beispiel 69:

Analog zu Beispiel 67 erhält man aus 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)cyclohexylmethylsulfanyl]-2-methylbuttersäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4 ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfonyl]-2-methylbuttersäure. C23H31NO6S (449,57), LCMS(ESI): 450,1 (MH⁺).

2

Beispiel 70:

Analog zu Beispiel 67 erhält man aus 2-{3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)cyclohexylmethylsulfanyl]-3-methylbuttersäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4 Diastereomerengemisch. C24H33NO6S (463,60), LCMS(ESI): 464,1 (MH*) ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfonyl]-3-methylbuttersäure als 15



Beispiel 71:

Analog zu Beispiel 67 erhält man aus 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfonyl]-valeriansäure als Diastereomerengemisch. cyclohexylmethylsulfanyl]-valeriansäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-C24H33NO6S (463,60), MS(ESI): 464,14 (MH*).

Beispiel 72:

2

(S)-3-Methyl-2-{[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-

amino}-buttersäure

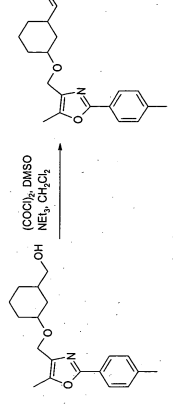
139

(coci), DMSO NEts, CH₂CI₂

(S)-Valin-tert-butylester NaBH(OAc)₃

CH2CI2

TFA



Dann werden 1,5 g 3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-methanol Zu 0,48 ml Oxalylchlorid in 15 ml Dichlormethan werden bei -78 °C 089 ml DMSO in 2 ml Dichlormethan so zugetropft, dass die Temperatur unter -78 °C bleibt. Die in 1 ml Dichlormethan so zugetropft, dass die Temperatur –70 °C nicht übersteigt. Nach beendeter Zugabe wird die Lösung 30 min bei dieser Temperatur gerührt. Lösung wird 30 min bei dieser Temperatur gerührt. Dann werden 3,2 ml NEt3

zugetropft, das Kühlbad wird entfernt und die Lösung auf 0 °C erwärmt. Bei dieser Femperatur werden 10 ml Wasser zugegeben, und die Mischung wird heftig bei gesättigter NH4CI-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt, Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Raumtemperatur gerührt. Die wäßrige Phase wird abgetrennt und mit

wobei 1,50 g 3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbaldehyd erhalten werden. C19H23NO3 (313,40); LCMS (ESI): 314,1 (MH*). 12

(S)-3-Methyl-2-[[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-

amino}-buttersäure-tert-butylester

Dies Suspension wird 2 h bei 0°C gerührt, dann mit 3 ml gesättigter NH4Cl-Lösung gelöst. Dann werden 500 mg Molsieb 4 Å zugegeben und die Suspension wird auf MgSO4 getrocknet und eingeengt, wobei 760 mg (S)-3-Methyl-2-{[3-(5-methyl-2-p-511 mg 3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbaldehyd, 0,9 ml 0°C gekühlt. 414 mg Natriumtriacetoxyborhydrid werden portionsweise zugesetzt. Dichlormethan extrahiert, und die vereinigten organischen Phasen werden über HOAc und 310 mg (S)-Valin-tert-butylester werden in 5 ml abs. Dichlormethan versetzt und weitere 10 min gerührt. Jeweils 10 ml Wasser und Dichlormethan tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester werden zugegeben, die Phasen werden getrennt, die wäßrige Phase wird mit erhalten werden. C28H42N2O4 (470,66); MS (ESI): 471.50 (MH⁺).

(S)-3-Methyl-2-{[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy}-cyclohexylmethyl]amino}-buttersäure

2

cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester werden in 1 ml Ameisensäure gelöst und mit 0,5 ml Trifluoressigsäure versetzt. Die Lösung wird 18 bei 40 mg (S)-3-Methyl-2-{[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-23

142

farbloser Feststoff erhalten werden. C24H34N2O2.C2HF3O2 (414,55); MS(ES-): HPLC gereinigt, wobei 28,2 mg (S)-3-Methyl-2-{[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-Raumtemperatur gerührt, dann vollständig eingeengt. Der Rückstand wird per ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure Trifluoressigsäuresalz als 413,28 (M*-H).

Beispiel 73:

2

(S)-2-{Acetyl-[3-(5-methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-3-methylbuttersäure

· (S)-2-{Acetyl-[3-(5-methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-3-methylbuttersäure

verdünnt, die wäßrige Phase wird abgetrennt und mit Dichlormethan extrahiert, die methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-3-methylbuttersäure Raumtemperatur über Nacht stehen gelassen. Das Lösungsmittel wird vollständig abdestilliert, der Rückstand per HPLC gereinigt, wobei 17 mg (S)-2-{Acetyl-{3-(5-Raumtemperatur gerührt. Dann wird die Lösung mit Wasser und Dichlormethan cyclohexy/methyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester in 0,5 ml Dichlormethan vereinigten Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der werden mit 12 µl Acetylchlorid und 22 µl Pyridin versetzt und 18 h bei erhalten werden. C26H36N2O5 (456,59); LCMS (ESI):457,36 (MH⁺). Rückstand wird in 0,5 ml Trifluoressigsäure aufgenommen und bei 40 mg (S)-3-Methyl-2-{[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-

2

Beispiel 74:

Analog zu Beispiel 73 erhält man aus (S)-3-Methyl-2-[[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazolcyclohexylmethyl]-amino}-3-methylbuttersäure. C31H38N2O5 (518,29); LCMS Benzoylchlorid (S)-2-{Benzoyl-{3-(5-methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester und (ESI):519,54 (MH*). 2

Beispiel 75:

Analog zu Beispiel 73 erhält man aus (S)-3-Methyl-2-[[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazolylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-3-methylbuttersäure. C25H36N2O6S Methylsulfonylchlorid (S)-2-{Methylsulfonyl-[3-(5-methyl-2-p-tolyloxazol-4-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester und (492,23); LCMS (ESI): 493,26 (MH⁺).

Beispiel 76:

9

Analog zu Beispiel 73 erhält man aus (S)-3-Methyl-2-{[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester und

Methylsulfonylchlorid in Triethylamin (S)-2-{Methylsulfonylmethylsulfonyl-{3-(5-

methylbuttersäure. C26H38N2O8S2 (570,21); LCMS (ES-): 569,23 (M*-H). . methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-3-

Beispiel 77:

Analog zu Beispiel 73 erhält man aus (S)-3-Methyl-2-{[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazolylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-3-methylbuttersäure. C31H40N2O6S Toluolsulfonylchlorid (S)-2-{p-Toluolsulfonyl-[3-(5-methyl-2-p-tolyloxazol-4-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester und p-(568,26); LCMS (ESI): 569,35 (MH*).

2

146

Beispiel 78:

Analog zu Beispiel 73 erhält man aus (S)-3-Methyl-2-{[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-Chlorameisensäuremethylester (S)-2-{Methoxycarbonyl-[3-(5-methyl-2-ptolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-3-methylbuttersäure. 4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester und C26H36N2O6 (472,26), LCMS (ESI): 473,37 (MH*).

Beispiel 79:

2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-2methylpropionsäure:

148

(3-Methoxymethoxymethylcyclohexylmethyl)-methanol:

Diisopropylethylamin versetzt und 15 h.bei Raumtemperatur gerührt. Die Lösung organische Phase wird abgetrennt. Die wäßrige Phase wird mit Dichlormethan ,70g g 3-Hydroxymethylcyclohexancarbonsäuremethylester werden in 20 ml extrahiert, die vereinigten organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat wird mit 50 ml gesättigter NH4CI-Lösung und 50 ml Wasser vesetzt, die Dichlormethan gelöst und mit 1,60 g Methoxymethylchlorid und 2,60 g getrocknet und eingeengt. Man erhält 2,0 g 3-

Raumtemperatur gerührt. Nach 2 h werden bei 0°C 5 ml Ethylacetat, 40 ml Methyltert-butylether und 3 g MgSO4 zugegeben. Anschließend werden 15 ml 10N KOH Methoxymethylcyclohexancarbonsäuremethylester als gelbes Öl. Dieses zugetropft. Die Suspension wird 3 h gerührt, über Celite filtriert, und das Filtrat eingeengt, wobei 1,65 g (3-Methoxymethoxymethylcyclohexyl)-methanol als farbloses Öl erhalten werden. C10H20O3 (188,27), MS(ESI): 189,2 (MH*). wird in 50 ml Diethylether gelöst und mit 350 mg LiAIH4 versetzt und bei

[3-(Methoxymethoxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-essigsäure-tert-butylester: 20

1,65 g (3-Methoxymethoxymethylcyclohexyl)-methanol und 5,1 g Bromessigsäuregekühlt. 20 ml 50% NaOH werden zur Suspension gegeben. Die Mischung wird 6 Fetrabutylammoniumhydrogensulfat versetzt. Die Suspension wird auf 10°C tert-butylester werden in 20 ml Toluol gelöst und mit 1,50 g

butylether extrahiert, dann wird die wäßrige Phase abgetrennit und mit Methyl-tert-butylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Nach Flash-Säulenchromatographie an Kieselgel (Heptan/Ethylacetat 10/1 -> 2/1) werden 2,23 g [3-(Methoxymethoxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-essigsäure-tert-butylester als farbloses Öl erhalten. C16H3005 (302,41), MS(ESI): 320,30 (M+NN₄*).

[3-(tert-Butyldimethylsilanyloxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-essigsäure-tert-10 butylester:

15

Wasser und 30 ml Methyl-tert-butylether zugegeben, die Phasen getrennt, und die ges. NaCI-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Man erhält Butyldimethylsilylchlorid versetzt. Dann wird die Lösung auf 0 °C gekühlt, und 160 organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Nach Flash-1,9 g [3-(Methoxymethoxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-essigsäure-tert-butylester werden in 10 ml Tetrahydrofuran gelöst, mit 5 ml konz. HCl versetzt und 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden 10 ml ges. NaCI-Lösung, 10 ml butylether versetzt. Die Phasen werden getrennt, die organische Phase wird mit gerührt, dann mit 20 ml ges. NaCl-Lösung, 10 ml Wasser und 30 ml Methyl-tert-350 mg [3-(tert-Butyldimethylsilanyloxymethyl)-cyclohexylmethoxyj-essigsäure-Hydroxymethylcyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester als farbloses Öl erhalten (DC(Heptan/Ethylacetat 2/1): R; Edukt = 0.68, Rf Produkt = 0.18). 260 mg mg Imidazol werden zugegeben. Die Lösung wird bei Raumtemperatur 15 h Chromatographie an Kieselgel (Heptan/Ethylacetat 3/1) werden 600 mg (3wäßrige Phase wird mit Methyl-tert-butylether extrahiert. Die vereinigten davon werden in 5 ml Dimethylformamid gelöst und mit 170 mg tert-

25



150

tert-butylester als farbloses Öl. C20H40O4Si (372,36); LCMS (ESI): 390,3 (M+NH₄*).

5 2-[3-(tert-Butyldimethylsilanyloxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-2methylpropionsäure-tert-butylester;

250 mg [3-(tert-butyldimethylsilanyloxymethyl)-cyclohexylmethoxyl-essigsäure-tert-butyldister werden in 10 ml abs. Tetrahydrofuran gelöst und auf –78°C (Trockeneis/Aceton-Bad) gekühlt. Anschließend werden 1,70 ml 2M Lithiumdiisopropylamid-Lösung in Tetrahydrofuran/Hexanfraktion zugetropft. Die Lösung wird zunächst bei –78 °C 20 min gerührt, dann auf 0°C erwärmt (Eisbad) und mit 950 mg Methyliodid versetzt. Die Lösung wird 1 h bei 0°C gerührt. 1 ml ges. NH4Cl-Lösung und 10 mi Wasser werden zugesetzt und die Phasen werden getrennt. Die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird in 10 ml abs. Tetrahydrofuran gelöst und auf –78°C

(Trockeneis/Aceton-Bad) gekühlt. Anschließend werden 1,70 ml 2M Lithiumdiisopropylamid-Lösung in Tetrahydrofuran/Hexanfraktion zugetropft. Die Lösung wird zunächst bei –78 °C 20 min gerührt, dann auf 0°C erwärmt (Eisbad) und mit 950 mg Methyliodid versetzt. Die Lösung wird 1 h bei 0°C gerührt. 1 ml ges. NH4Cl-Lösung und 10 ml Wasser werden zugesetzt und die Phasen werden getrennt. Die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. 220 mg 2-[3-(tert-butyldimethylsilanyloxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-2-methylpropionsäuretert-butyldister werden als hellgelbes Öl erhalten. DC(Heptan/Ethylacetat 4/1): R_{i,Edukl} = 0,66, R_{i,Podukl} = 0,80.

۲,

 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxymethyl)-cyclohexi methylpropionsäure:

und 30 mg HSiEts in 0,5 ml Acetonitril gegeben. 38 mg 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4abfiltriert, das Filtrat eingeengt und mit 1 ml Trifluoressigsäure aufgenommen. Die Lösung wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wird im methylpropionsäure-tert-butylester werden zu einer Mischung von 20 mg BiBr3 carbaldehyd in 0,2 ml Acetonitril werden zugetropft, und die Mischung wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Der entstandene schwarze Feststoff wird Vakuum abdestilliert und der Rückstand per HPLC gereinigt. 3,4 mg 2-[3-(5-50 mg 2-[3-(tert-butyldimethylsilanyloxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-2-2

methylpropionsäure werden als farbloses Öl erhalten. C24H33NO5 (415,24); MS Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxymethyl)-cyclohexylmethoxyl-2-(ES-): 414,25 (M-H⁺).

Beispiel 80: 20

ylmethoxymethyi)-cyclohexylmethoxyl-2-methylbuttersäure. C25H35NO5 (429,25); cyclohexylmethoxy)-essigsaure-tert-butylester, Methyliodid, Ethyliodid und 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-carbaldehyd 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-Analog zu Beispiel 79 erhält man aus [3-(Methoxymethoxymethyl)-MS (ES-): 428,22 (M-H*).

, Beispiel 81

4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}buttersäure

cis-3-Allyl-cyclohexanol

2

ml Diethylether, zugegeben. Man rührt 48 Stunden bei Raumtemperatur nach. Das Reaktionsgemisch wird durch Zugabe 1M HCl abgelöscht, die wäßrige Phase mit Nach beendeter Gasentwicklung werden 12.4 g 3-Allylcylohexanon, gelöst in 50 vereinigten organischen Phasen werden mit 2N NaOH gewaschen, über MgSO4 87 ml einer 1 molaren Lösung von Lithiumdiisobutylaluminiumhydrid in n-Hexan Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan:Ethylacetat = 15:1 => werden in 100 ml Diethylether gelöst und bei 0°C mit 7 ml Isopropanol versetzt. Natriumchlorid gesättigt und fünfmal mit je 200 ml Ethylacetat extrahiert. Die getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der

12

154



5:1 gereinigt. Man erhält 6.8 g cis-3-Allyl-cyclohexanol als Öl. C9H16O (140.23), MS(ESI): 141 (M+H⁺), R_t(n-Heptan:Ethylacetat = 2:1) = 0.22.

4-(cis-3-Allyl-cyclohexyloxymethyl)-2-(3-methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol

phenyl)-5-methyl-oxazol als ÖI. C21H27NO3 (341.45), MS(ESI): 342 (M+H⁺), R_i(n-Minuten werden 4 g 4-lodmethyl-5-methyl-2-(3-methoxy-phenyl)--oxazol gelöst in 1.8 g cis-3-Allyl-cyclohexanol werden in 20 ml Dimethylformamid gelöst und mit nach. Dann wird 200 ml Methy-tert-buthylether zum Reaktionsgemisch gegeben gereinigt. Man erhält 750 mg 4-(cis-3-Allyl-cyclohexyloxymethyl)-2-(3-methoxyund dreimal mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 20 ml Dimethylformamid zugetropft. Man rührt 1 Stunde bei Raumtemperatur 770 mg Natriumhydrid (60%ige Suspension in Paraffinöl) versetzt. Nach 30 Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan: Ethylacetat= 10:1 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Heptan:Ethylacetat = 2:1) = 0.26.

(cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}acetaldehyde

750 mg 4-(cis-3-Allyl-cyclohexyloxymethyl)-2-(3-methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol werden in 20 ml Diethylether gelöst und mit 1.4 g Natriumperiodat, gelöst in 20 ml Wasser versetzt. Man gibt bei 0°C 1 ml einer Osmiumtetroxid-Lösung

-(2.5Gewichts% in tert-Butanol) hinzu und rührt kräftig bei Raumtemperatur nach. Nach 8 Stunden wird 100 ml Methyl-tert-butyl-ether zugegeben und mit einer gesättigten Natriumthiosulfat-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 740 mg {cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-acetaldehyde als gelbbraunes Öl. C20H25NO4 (343.43), MS(ESI): 344 (M+H*), R_i(n-Heptan:Ethylacetat = 2:1) = 0.10.

4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl}-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-but-2-

2

ensäure-ethylester

280 mg {cis-3-{2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-acetaldehyde werden in 10 ml Dichlormethan gelöst und mit 370 mg (Triphenylphosphoranylidene)-essigsäureethylester versetzt. Man rührt 3 Stunden bei Raumtemperatur nach. Das Gemisch wird mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan:Ethylacetat= 5:1 gereinigt. Man erhält 190 mg 4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-but-2-ensäure-ethylester als Öl. C24H31NO5 (413.52), MS(ESI): 414 (M+H*), R_f(n-Heptan:Ethylacetat = 2:1) =

15

4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyt-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-buttersäureethylester

52

190 mg 4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-but-2-ensäure-ethylester werden in 25 ml Methanol gelöst und mit 20 mg Pd (10% auf Aktivkohle) versetzt. Es wird unter einer Wasserstoffatmosphäre 7 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Der Katalysator wird über Celite abfiltriert und das Filtrat im Vakuum eingeengt. Man erhält 110 mg 4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-buttersäureethylester als Öl. C24H33NO5 (415.53), MS(ESI): 416 (M+H*).

4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl}-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-buttersäure

110 mg 4-{cis-3-{2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-buttersäureethylester werden in 5 ml einer Mischung aus Tetrahydrofuran und Wasser im Verhältnis 2:1 gelöst und mit 20 mg Lithiumhydroxid versetzt. Man rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur nach. Durch Zugabe von 1N HCl wird das Gemisch angesäuert und mit Ethylacetat extrahiert. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird durch RP-HPLC gereinigt. Nach Gefriertrocknung erhält man 24 mg 4-{cis-3-{2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-buttersäure als Lyophilisat. C22H29NO5 (387.48), MS(ESI): 388 (M+H*).

Beispiel 82

Analog zu Beispiel 81 wurde aus {cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-/Imethoxy]-cyclohexyl}-acetaldehyde und 2-(Triphenylphosphoranylidene)propionsäureethylester 4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4ylmethoxy]-cyclohexyl}-2-methyl-buttersäure erhalten.

C23H31NO5 (401.51), MS(ESI): 402 (M+H⁺).

Beispiel 83 2

2-Ethyl-4-{cis-3-[2-(3-methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}buttersäure 2-Ethyl-4-{cis-3-[2-(3-methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-

angsam auf Raumtemperatur erwärmt, es werden 0.5 ml Wasser zugegeben, der 20°C mit 0.5 ml einer 2.5 M n-Butyllithium-lösung in n-Hexan versetzt. Man rührt 1 0.4 ml Triethylphosphonobutyrat werden in 5 ml Tetrahydrofuran gelöst und bei --Stunde bei -20°C nach, dann werden 386 mg (cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-Tetrahydrofuran, zugegeben. Nach 30 Minuten wird das Reaktionsgemisch methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-acetaldehyde, gelöst in 4 ml

20

158



das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 750 mg 2-Ethyl-4-{cis-3-[2-(3-Rückstand mit Ethylacetat verdünnt, über MgSO4 getrocknet und anschließend methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-but-2-ensäureethylester als Öi. C26H35NO5 (441.57), MS(ESI): 442 (M+H⁺) Analog zu Beispiel 81 wurde aus 2-Ethyl-4-{cis-3-[2-(3-methoxy-phenyl)-5-methylmethoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxyl-cyclohexyl}-buttersäure erhalten. oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-but-2-ensäure-ethylester 2-Ethyl-4-{cis-3-[2-(3-

C24H33NO5 (415.53), MS(ESI): 416 (M+H*).

Beispiel 84

15

/Imethoxy]-cyclohexyl}-acetaldehyde und Triethylphosphonopentanoat 2-(2-{cis-3-Analog zu Beispiel 83 wurde aus (cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-ethyl)pentansäure erhalten.

C25H35NO5 (429.56), MS(ESI): 430 (M+H⁺).

Beispiel 85

2,2-Dimethyl-4-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]buttersäure

cyclohexyloxy)-tert-butyl-diphenyl-silane

9

tert-butyl-diphenyl-silane als Öl. C25H34Osi (378.64), MS(ESI): 379 (M+H⁺), R_t(n-Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 20.5 g (cis-3-Allyl-cyclohexyloxy)und 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Es werden 400 ml Methyltert-buthylether 6.8 g cis-3-Allyl-cyclohexanol werden mit 15 ml ter-Butyldiphenylsilylchlorid, 5g Imidazol und 200 mg Dimethylaminopyridin in 100 ml Dimethylformamid gelöst zum Reaktionsgemisch gegeben und dreimal mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das Heptan: Ethylacetat = 2:1) = 0.93.

[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-acetaldehyde

2

versetzt. Man gibt bei 0°C 15 ml einer Osmiumtetroxid-Lösung (2.5Gewichts% in Raumtemperatur gerührt. Danach wird das Reaktionsgemisch durch Zugabe von tert-Butanol) hinzu und rührt kräftig bei Raumtemperatur nach. Nach 5 Stunden anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 6 g [cis-3-(tert-300 ml Methyl-tert-buthylether verdünnt und mit gesättigter Natriumthiosulfat-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und 5.5 g (cis-3-Allyl-cyclohexyloxy)-tert-butyl-diphenyl-silane werden in 100 ml Diethylether gelöst und mit 9.4 g Natriumperiodat, gelöst in 100 ml Wasser, werden weiter 5g Natriumperiodat zugegeben und nochmals 3 Stunden bei Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-acetaldehyde als gelbbraunes Öl. 15

. C24H32O2Si (380.61), MS(ESI): 381 (M+H⁺), R_i(n-Heptan:Ethylacetat = 5:1) = 0.44 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-but-2-ensäure-tert-butylester

gereinigt. Man erhält 2.4 g 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-buterhitzt. Das Gemisch wird mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der essigsäuretertbutylester versetzt. Es wird 1 Stunde unter Rückfluss zum Sieden 3.4 g [cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-acetaldehyde werden in 2-ensäure-tert-butylester als ÖI. C30H42O3Si (478.75), MS(ESI): 479 (M+H⁺), Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan: Ethylacetat= 20:1 100 ml Dichlormethan gelöst und mit 5g (Triphenylphosphoranylidene)- $R_f(n-Heptan:Ethylacetat = 5:1) = 0.56.$

2

4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-butansäure-tert-butylester

2

Raumtemperatur gerührt. Der Katalysator wird über Celite abfiltriert und das Filtrat cyclohexyl]-butansäure-tert-butylester als ÖI. C30H44O3Si (480.75), MS(ESI): 481 Aktivkohle) versetzt. Es wird unter einer Wasserstoffatmosphäre 7 Stunden bei im Vakuum eingeengt. Man erhält 2.3 g 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-2.4 g 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-but-2-ensäure-tertbutylester werden in 35 mi Methanol gelöst und mit 200 mg Pd (10% auf

ឧ

(¥+H,

25

162

4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2,2-dimethyl-buttersäure-tertbutylester

werden in 20 ml Tetrahydrofuran gelöst und bei -78°C mit 3.1 ml einer 2M Lösung von Lithiumdiisopropylamid in Tetrahydrofuran versetzt. Man rührt 2 Stunden bei – erwärmen. Danach wird das Reaktionsgemisch durch Zugabe von 150 ml Methyl-2 g 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-butansäure-tert-butylester 78°C nach, dann wird das Reaktionsgemisch auf --30 °C erwärmt und mit 1.6 ml Methyliodid versetzt. Innerhalb von 12 Stunden lässt man auf Raumtemperatur Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit dem iert-buthylether verdünnt und mit gesättigter NaCI-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das 2

Monomethylierten Produktes. Dieses Produkt wird in 20 ml Tetrahydrofuran gelöst erwärmen. Danach wird das Reaktionsgemisch durch Zugabe von 150 ml Methyl-Laufmittel n-Heptan:Ethylacetat = 10:1 gereinigt. Man erhält 1.8 g 4-[cis-3-(tert-Methyliodid versetzt. Innerhalb von 12 Stunden lässt man auf Raumtemperatur Tetrahydrofuran versetzt. Man rührt 2 Stunden bei -78°C nach, dann wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit dem Reaktionsgemisch auf 0 °C erwärmt und nach 10 Minuten bei 0°C mit 2.5 ml iert-buthylether verdünnt und mit gesättigter NaCI-Lösung gewaschen. Die und bei -78°C mit 6 ml einer 2M Lösung von Lithiumdiisopropylamid in organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das Laufmittel n-Heptan: Ethylacetat = 10:1 gereinigt. Man erhält 2.1 g des 25 2 2

Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2,2-dimethyl-buttersäure-tert-butylester als Ol. C32H48O3Si (508.82), R_i(n-Heptan:Ethylacetat = 5.1) = 0.49.

4-(cis-3-Hydroxy-cyclohexyl)-2,2-dimethyl-buttersäure-tert-butylester

2 g 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2,2-dimethyl-buttersäure-tert-butylester werden in 10 ml Tetrahydrofuran gelöst und mit 8 ml einer 1 M Lösung von Tetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran versetzt. Man rührt bei 2 Stunden bei 60°C nach. Das Reaktionsgemisch wird im Vakuum eingeengt und an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan:Ethylacetat = 20:1 => 1:1 gereinigt. Man erhält 730 mg 4-(cis-3-Hydroxy-cyclohexyl)-2,2-dimethyl-buttersäure-tert-butylester als Öl. C16H30O3 (270.42), R₁(n-Heptan:Ethylacetat = 5:1) = 0.22.

10 2,2-Dimethyl-4-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]buttersäure-tert-butylester

365 mg 4-(cis-3-Hydroxy-cyclohexyl)-2,2-dimethyl-buttersäure-tert-butylester werden zusammen mit 850 mg 4-lodmethyl-5-methyl-2-(4 methyl-phenyl)-oxazol in 5 ml Dimethylformamid gelöst und mit 110 mg Natriumhydrid (60%ig in Paraffin) versetzt. Nach 1 Stunde Rühren bei Raumtemperatur wird 100 ml Methyl-tert-butylether zugegeben und das Reaktionsgemisch dreimal mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird mittels RP-HPLC gereinigt. Man erhält 330 mg 2,2-Dimethyl-4-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-buttersäure-tert-butylester als weißen Feststoff. C28H41NO4 (455.64), MS(ESI): 456 (M+H⁺).

2

imetryl-4-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-)

164

2,2-Diměthyl-4-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-buttersäure

300 mg 2,2-Dimethyl-4-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-buttersäure-tert-butylester werden in 20 ml Dichlormethan gelöst und mit 10 ml Trifluoressigsäure versetzt. Man rührt 1 Stunde bei Raumtemperatur nach. Es werden 200 ml Toluol zugegeben und dann die Lösungsmittel im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird mittels RP-HPLC gereinigt. Man erhält 180 mg 2,2-Dimethyl-4-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-buttersäure als Öl. C24H33NO4 (399.53), MS(ESI): 400 (M+H*).

Beispiel 86

Analog zu Beispiel 85 wurden aus 4-(cis-3-Hydroxy-cyclohexyl)-2,2-dimethyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-5-methyl-2-(3-trifluormethyl-phenyl) oxazol 2,2-Dimethyl-4-(3-[5-methyl-2-(3-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxyl-cyclohexyl}-butyric acid erhalten.

C24H30F3NO4 (453.50), MS(ESI): 454 (M+H⁺).

Beispiel 87

3-Methyl-2-{2-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-ethyl}butyric acid

2-(Diethoxy-phosphoryl)-3-methyl-buttersäure-tert-butylester

5.5 ml tert-Butyl-diethylphosphonoacetat werden in 20 ml Dimethylformamid gelöst und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel nnethyl-buttersäure-tert-butylester als Öl. C13H27O5P (294.33), MS(ESI): 239 (Mwerden 250 ml Ethylacetat zugegeben und das Reaktionsgemisch dreimal mit je 150 ml Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet sopropyliodid versetzt. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann Heptan: Ethylacetat = 5:1 gereinigt. Man erhält 4.2 g 2-(Diethoxy-phosphoryl)-3versetzt. Die Suspension wird 15 Minuten bei 0°C gerührt und dann mit 2.4 ml und bei 0°C portionsweise mit 820 mg Natriumhydrid (60%ig in Paraffinöl) C4H8+H⁺), R_f(n-Heptan:Ethylacetat = 1:1) = 0.34.

2

4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2-isopropyl-butyr-2-ensäurelert-butylester 15

Butyllithium in n-Hexan versetzt. Nach 1 Stunde Rühren bei −20°C werden 500 mg 770 mg 2-(Diethoxy-phosphoryl)-3-methyl-buttersäure-tert-butylester werden in 10 Raumtemperatur erwärmt. Dann wird 20 ml Wasser zugegeben und dreimal mit je ml Tetrahydrofuran gelöst und bei -20°C mit 0.73 ml einer 2.7 M Lösung von n-50 ml Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-acetaldehyde, gelöst in 5 ml Tetrahydrofuran, zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird langsam auf

2

991

MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der

gereinigt. Man erhält 340 mg 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2isopropyl-butyr-2-ensäure-tert-butylester als Öl. C33H48O3Si (520.83), R_f(n-Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan: Ethylacetat = 30:1 Heptan:Ethylacetat = 5:1) = 0.70.

4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2-isopropyl-buttersäure

Wasserstoffatmosphäre (5 bar) gerührt. Der Katalysator wird über Celite abfiltriert 1.5 g 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2-isopropyl-butyr-2ensäure-tert-butylester werden in 30 ml Ethylacetat gelöst und mit 200 mg und das Filtrat im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird in 15 ml Perlman's Catalyst versetzt. Es wird 5 Stunden unter einer Tetrahydrofuran gelöst und mit 3 ml einer 1M Lösung von

2

60°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird im Vakuum eingeengt und an Kieselgel mg 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2-isopropyl-buttersäure als mit dem Laufmittel n-Heptan: Ethylacetat = 40:1 => 10:1 gereinigt. Man erhält 400 Tetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran versetzt. Es wird 2 Stunden bei ÖI. C17H32O3 (284.44), MS(ESI): 211 (M-C4H9O'), R₍n-Heptan:Ethylacetat = 10:1) = 0.15. Analog zu Beispiel 90 wurde aus 4-lodmethyl-5-methyl-2-(4 methyl-phenyl)-oxazol und 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2-isopropyl-buttersäure 3-Methyl-2-{2-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-ethyl}butyric acid erhalten

- C25H35NO4 (413.56), MS(ESI): 414 (M+H⁺).

Beispiel 88

Analog zu Beispiel 87 wurde aus 4-lodmethyl-5-methyl-2-(3 methoxy-phenyl)buttersäure 2-(2-(cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]oxazol und 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2-isopropylcyclohexyl}-ethyl)-3-methyl-buttersäure erhalten.

C25H35NO5 (429.56), MS(ESI): 430 (M+H⁺). 2

Beispiel 89

15

2-Benzyl-4-[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-buttersäure

Benzylbromid 2-(Diethoxy-phosphoryl)-3-phenyl-propionsaure-tert-butylester Analog zu Beispiel 90 wurde aus tert-Butyl-diethylphosphonoacetat und erhalten.

C17H27O5P (342.38), R_f(n-Heptan:Ethylacetat = 1:1) = 0.53.

2

tert-butylester, [cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-acetaldehyde und Analog zu Beispiel 88 wurde aus 2-(Diethoxy-phosphoryl)-3-phenyl-propionsäure-

4-lodmethyl-5-methyl-2-(4 methyl-phenyl)-oxazol 2-Benzyl-4-[3-(5-methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-buttersaure erhalten.

89

C29H35NO4 (461.61), MS(ESI): 462 (M+H⁺).

Beispiel 90

4-Methyl-2-(2-[cis.3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-ethyl}pentansäure

odmethyl-5-methyl-2-(4 methyl-phenyl)-oxazol 4-Methyl-2-(2-[cis-3-(5-methyl-2-ptolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-ethyl}-pent-4-ensäure-tert-butylester cyclohexyl]-butansäure-tert-butylester, 3-Bromo-2-methyl-propene und 4-Analog zu Beispiel 88 wurde aus 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-2

C30H43NO4 (481.68), MS(ESI): 482 (M+H⁺).

4-Methyl-2-{2-[cis.3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-ethyl}-

pentansäure

500 mg 4-Methyl-2-{2-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-

 ethyl}-pent-4-ensäure-tert-butylester werden in 20 ml Ethylacetat gelöst und mit 50 Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird mittels RP-HPLC gereinigt. Wasserstoffatmosphäre (5 bar) gerührt. Der Katalysator wird über Celite abfiltriert und das Filtrat im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird in 20 ml Dichlormethan Man erhält 100 mg 4-Methyl-2-{2-[cis.3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)mg Palladium (10% auf Aktivkohle) versetzt. Es wird 5 Stunden unter einer cyclohexyl]-ethyl}-pentansäure als Öl. C26H37NO4 (427.59), MS(ESI): 428 Raumtemperatur nach. Es werden 100 ml Toluol zugegeben und dann die gelöst und mit 10 ml Trifluoressigsäure versetzt. Man rührt 1 Stunde bei (M+H*) 2

Beispiel 91

2-(2-{cis-3-[5-Methyl-2-(3-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}ethyl)-2-propyl-pentansäure

cyclohexyl]-butansäure-tert-butylester und Allylbromid 2-Allyl-2-(2-[3-(tert-butyldiphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-ethyl}-pent-4-ensäure-tert-butylester erhalten. Analog zu Beispiel 88 wurde aus 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-

C36H52O3Si (560.90), R₍n-Heptan:Ethylacetat = 20:1) = 0.60. 2

Analog zu Beispiel 90 und Beispiel X wurde aus 2-Allyl-2-{2-{3-(tert-butyl-diphenylmethyl-2-(3-trifluormethyl-phenyl)-oxazol 2-(2-{cis-3-[5-Methyl-2-(3-trifluoromethylsilanyloxy)-cyclohexyl]-ethyl}-pent-4-ensäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-5phenyl}-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-ethyl}-2-propyl-pentansäure erhalten.

25

170

C28H38F3NO4 (509.61), MS(ESI): 510 (M+H⁺)

Beispiel 92

1-{2-[cis-3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-ethyl}cyclopentancarbonsäure 1-{2-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-ethyl}-cyclopent-3enecarbonsäure-tert-butylester

Minuten Argon durch die Lösung hindurch. Dann wird 100 mg Grubbs Katalysator ensäure-tert-butylester werden in 100 ml Dichlormethan gelöst. Man leitet 5 Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand an Kieselgel mit dem 2 g 2-Allyl-2-{2-[3-(tert-butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-ethyl}-pent-4hinzugesetzt. Es wird 2 Stunden bei 40°C gerührt. Danach wiord das

Laufmittel n-Heptan: Ethylacetat = 40:1 gereinigt. Man erhält 1.4 g 1-{2-[cis-3-(tertbutylester als ÖI. C34H48O3Si (532.85), R(n-Heptan:Ethylacetat = 20:1) = 0.56. Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-ethyl}-cyclopent-3-enecarbonsäure-tert-

cyclohexyl]-ethyl}-cyclopent-3-enecarbonsäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-5-Analog zu Beispiel 88 wurde aus 1-{2-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)methyl-2-(4-methyl-phenyl)-oxazol 1-{2-[cis-3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4ylmethoxy)-cyclohexyl]-ethyl}-cyclopentancarbonsäure erhalten

Chirazym L-2
 Vinylacetat

172

C26H35NO4 (425.57), MS(ESI): 426 (M+H⁺).

Beispiel 93 2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy}-cyclohexyloxy}-butansäure

rac-3-(cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexanol

nach. Das Reaktionsgemisch wird durch Zugabe von Ethylacetat verdünnt und mit Nach 3 Stunden wird das Reaktionsgemisch auf Raumtemperatur gekühlt und mit 10:1 -> 1:4) gereinigt. Man erhält 58 g rac-3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-300 ml Dimethylformamid, 29 g 2-(4-Fluoro-phenyl)-4-iodmethyl-5-methyl-oxazol 4-ylmethoxy]-cyclohexanol als gelblichen Feststoff, der aus n-Heptan/Ethylacetat gesättigter Natriumchlorid -Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über Rückstand durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = und 23.5 g Cäsiumfluorid versetzt. Man rührt 18 Stunden bei Raumtemperatur 21.7 g 1,3-Cyclohexandiol werden mit 30.3 g Dibutylzinnoxid in 450 ml Toluol Reaktionsvolumen wird während der Reaktionsdauer auf die Hälfte reduziert. Magnesiumsulfat getrocknet, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der gelöst und unter Rückfluss am Wasserabscheider zum Sieden erhitzt. Das umkristallisiert wird. C17H20FNO3 (305.35), MS (ESI): 306 (M + H+).

2

2

C17H20FNO3 (305.35), MS (ESI): 306 (M + H+).

3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexanol 20

Mannheim) versetzt. Nach ca. dreistündigem Rühren bei Raumtemperatur (LC-MS werden in 320 ml Vinylacetat gelöst und mit 1,3 g Chirazyme L-2 Lyo (Boehringer 25 g rac-3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexanol Kontrolle auf 40-45% Umsatz) wird das Enzym abfiltriert, mit Ethylacetat

174

Zugabe von 27 mi 2N NaOH für eine Stunde bei Raumtemperatur. Der größte Teil Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 6,7 g 3-((1R,3S)-cis-3-[2-(4-Fluorodurch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 3:1) gereinigt. des Lösungsmittels wird im Vakuum entfernt. Nach Zugabe von je 150 ml Wasser nachgewaschen und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird gewaschen. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet, das Man erhält 8 g des Acetats als farbloses Öl. C19H22FNO4 (347.39), MS (ESI): 348 (M + H+). Man nimmt das Acetat in 170 ml Methanol auf und rührt nach phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxyl-cyclohexanol als gelblichen Feststoff. und Ethylacetat, wird die organische Phase mit Natriumchlorid -Lösung

4-(3-Allyloxy-cyclohexyloxymethyl)-2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol

Raumtemperatur nach. Dann wird 15 ml 1N HCl zum Reaktionsgemisch gegeben Nach 30 Minuten werden 2.4 g Allylbromid zugetropft. Man rührt 5 Stunden bei werden in 15 ml Dimethylformamid gelöst und mit 0.3 g Natriumhydrid versetzt. und dreimal mit 15 ml Ethylacetat gewaschen. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum 2 g des 3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexanols

Allyloxy-cyclohexyloxymethyl)-2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol als gelbliches - entfernt. Der Rückstand wird mittels RP-HPLC gereinigt. Man erhält 2.4 g 4-(3-ÖI. C20H24FNO3 (345,42) MS(ESI): 346 (M+H+)

[3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxyl-cyclohexyl]-acetaldehyd

Gewichts% in tert-Butanol) hinzu und rührt kräftig bei Raumtemperatur nach. Nach werden in 50 ml Diethylether gelöst und mit 3.8 g Natriumperiodat, gelöst in 50 ml erhält 1.4 g des [3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl]-Rückstand wird an Kieselgel (n-Heptan:Ethylacetat = 1:1 → 1:5) gereinigt. Man acetaldehyds als gelbbraunes ÖI. C20H25NO4 (343.42), MS(ESI): 344 (M+H+), dagnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der 2.0 g 4-(3-Allyloxy-cyclohexyloxymethyl)-2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol Wasser versetzt. Man gibt bei 0 °C 1 ml einer Osmiumtetroxid-Lösung (2.5 8 h wird 100 ml Methyl-tert-butylether zugegeben und mit einer gesättigten Natriumthiosulfat-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über Rf(n-Heptan:Ethylacetat = 1:1) = 0.25. 2 15

2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]cyclohexyloxy}-but-2-ensäureethylester

25

20

Tetrahydrofuran (20 ml) gelöst und bei 0 °C mit 0,06 g Natriumhydrid versetzt. Die anschließend auf – 70 °C gekühlt. Nach Zugabe von 0,4 g 2-((1R,3S)-[3-(5-Methyl-Raumtemperatur gerührt. Es wird mit 10 ml Wasser versetzt, mit Ethylacetat (3 x entfernt und der Rückstand durch HPLC gereinigt. Man erhält 0,32 g des 2-Ethyl-Natriumchlorid-Lösung (10 ml) gewaschen. Das Lösungsmittel wird im Vakuum Suspension wird 30 min. bei 0 °C und 30 min bei Raumtemperatur gerührt und t-{(1R;3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyloxy}-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-acetaldehyd (gelöst in 5 ml 0 ml) extrahiert und die vereinigten organischen Phasen mit gesättigter 0,58 g des 2-(Diethoxy-phosphoryl)-butansäureethylesters werden in Tetrahydrofuran) wird 60 min bei - 70 °C und anschließend 12 h bei

2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]cyclohexyloxy}-but-2-ensäure

but-2-ensäureethylesters C25H32FNO5 (445,54) MS(ESI); 446 (M + H+)

2.5 ml 1N Natronlauge versetzt. Nach 12 h Rühren bei Raumtemperatur wird mit 3 aufgenommen. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt und der Rückstand der 0,5 g des 2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]cyclohexyloxy)-but-2-ensäureethylesters werden in 5 ml Methanol gelöst und mit mi 1N Salzsäure angesäuert und der entstandene Niederschlag in Ethylacetat ylmethoxy]-cyclohexyloxy}-but-2-ensäure als 0,45 g weißer Feststoff erhalten Esterverseifung 2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-C₂₃H₂₈FNO₅ (417,48) MS(ESI): 418 (M + H⁺)

2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]cyclohexyloxy}-butansäure

2

0,3 g der 2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]cyclohexyloxy}-but-2-ensäure wird in einem Lösungsmittelgemisch aus 2 ml

178

Ethylacetat und 1 ml Methanol gelöst und mit 0,05 g Palladium (10% auf Kohle) versetzt. Anschließend wird 3 h bei 1 bar Wasserstoffdruck hydriert. Nach Filtration vom Palladium wird das Lösungsmittelgemisch im Vakuum entfernt und der Rückstand aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 0,25 g der 2-Ethyl-4-

butansäure als weißen Feststoff. $C_{23}H_{30}FNO_5$ (419.49), MS(ESI): 420 (M + H $^{+}$) ((1.R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyloxy}-

Beispiel 94:

2

Analog zu Beispiel 93 erhält man aus 2-((1R,3S)-[3-(2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-acetaldehyd und 2-(Diethoxy-phosphoryl)pentansäureethylester 2-Propyl-4-[3-(2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-butansäure.

C₂₄H₃₂FNO₅ (433,52) MS(ESI): 434 (M+H⁺)

Beispiel 95:

Analog zu Beispiel 93 erhält man aus 2-((1R,3S)-[3-(2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxyj-acetaldehyd und 2-(Diethoxyphosphoryl)essigsäureethylester 4-{3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]cyclohexyloxy}-butansäure

 $C_{21}H_{26}FNO_{5}$ (391,44) MS(ESI): 392 (M + H $^{+}$)

Beispiel 96:

Analog zu Beispiel 93 erhält man aus 2-((1R,3S)-[3-(4-Fluoro-phenyl)-5-methylpropionsäureethylester 4-{3-{2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-acetaldehyd und 2-(Diethoxyphosphoryl)cyclohexyloxy}-2-methyl-butansäure

C22H28FNO5 (405,47) MS(ESI): 406 (M + H+) 2

Beispiel 97:

rac-3-(cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexanol

. 15

Reaktionsgemisch wird durch Zugabe von Ethylacetat verdünnt und mit gesättigter Nach 3 Std. wird das Reaktionsgemisch auf Raumtemp. gekühlt und mit 300 ml 21.7 g 1,3-Cyclohexandiol werden mit 30.3 g Dibutylzinnoxid in 450 ml Toluol Reaktionsvolumen wird während der Reaktionsdauer auf die Hälfte reduziert. getrocknet, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand durch Dimethylformamid, 29 g 4-iodmethyl-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol 1 und 23.5 g NaCI-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat gereinigt. Man erhält 58 g rac-3-(cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)gelöst und unter Rückfluss am Wasserabscheider zum Sieden erhitzt. Das Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 10:1 -> 1:4) Casiumfluorid versetzt. Man rührt 18 Std. bei Raumtemp, nach. Das

25

180

cyclohexanol als gelblichen Feststoff, der aus n-Heptan/Ethylacetat umkristallisiert

wird. C18H23NO3 (301.39), MS (ESI): 302 (M + H+).

3-((1R,3S)-cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexanol 4

320 ml Vinylacetat gelöst und mit 1,3 g Chirazyme L-2 Lyo (Boehringer Mannheim) versetzt. Nach ca dreistündigem Rühren bei Raumtemp. (LC-MS Kontrolle auf 40-15% Umsatz) wird das Enzym abfiltriert, mit Ethylacetat nachgewaschen und das 25 g rac-3-(cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexanol werden in Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird durch Flash-

2

2N NaOH für eine Stunde bei Raumtemp.. Der größte Teil des Lösungsmittels wird Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 3:1) gereinigt. Man erhält 8 im Vakuum entfernt. Nach Zugabe von je 150 ml Wasser und Ethylacetat, wird die g des Acetats 3 als farbloses ÖI. C20H25NO4 (343.43), MS (ESI): 344 (M + H+), Man nimmt das Acetat in 170 ml Methanol auf und rührt nach Zugabe von 27 ml org. Phase mit NaCI-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über 12

Magnesiumsulfat getrocknet, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 6,7 g 3-((1R,3S)-cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexanol als gelblichen Feststoff. C18H23NO3 (301.39), MS (ESI): 302 (M + H+).

4-((1R,3S)-3-Allyloxy-cyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol 5

Zu einer Lösung von 2.2 g 3-((1R,3S)-cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexanol in 30 ml Dimethylformamid werden bei Raumtemperatur gerührt. Natriumhydrid-Suspension gegeben und 20 min bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden 1,36 ml Allylbromid addiert man rührt bei 40 °C bis zum vollständigen Umsatz, eventuell werden weiteres Natriumhydrid und Allybromid zugegeben. Bei vollständigen Umsatz (LC-MS Kontrolle) werden 100 ml Ethylacetat und 150 ml ges NaCl-Lösung zugegeben. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet, die Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 3:1) gereinigt. Man erhält 2.3 g 4-((1R,3S)-3-Allyloxy-cyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol 5 als farbloses Öl. C21H27NO3 (341.45), MS (ESI): 342 (M + H+).

2

20

2R-(1R',3S')-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-

propane-1,2-diol

2

Zu 2,8 g 4-((1R,3S)-3-Allyloxy-cyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol in 9 ml Aceton/Wasser 10:1 gab man bei 0°C 225 mg DABCO, 1,4 g wasserfreies N-Methylmorpholin-N-oxid und 350 µl Osmiumtetroxid 2,5% in tert Butanol. Nach 24 h Rühren bei Raumtemp. gab man 2,4 g Natriummetabisulfit zu und verdünnte nach 10 min mit 25 ml CH2CI2. Man filtrierte und entfernte das Lösungsmittel im

23

182

.

Vakuum. Der Rückstand wird durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 1:3) gereinigt. Man erhält 2:5 g 2R-(1R',3S')-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propan-1,2-diol als farbloses Öl. C₂₁H₂₉NO₅ (375,47), MS (ESI): 376 (M + H*).

2S-(1S',3R')-1-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propan-2-ol

2

Zu 2,5 g 2R-(1R′,3S′)-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propane-1,2-diol in 30 ml Dichlormethan gibt man bei 0°C 500 mg Imidazol, 1,02 g tert. Butyldimethylsilylchlorid und 50 mg

Tetrabutylammoniumiodid. Man läßt über 18 h auf Raumtemp. kommen und gießt die Mischung auf Eis. Man extrahiert mit Dichlormethan, trocknet über Natriumsulfat, filtriert und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum. Der Rückstand wird durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 2:1 → 1:2) gereinigt. Man erhält 2S-(1S',3R')-1-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propan-2-ol als farbloses Öl.

 $C_{27}H_{43}NO_5Si$ (489.73), MS (ESI): 490 (M + H $^+$). 2S -(1S,3R)4-{3-{3-(1ert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-2-prop-2-ynyloxy-propoxy]-

cyclohexyloxymethyl}-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol

Zu 245 mg 2S-(1S',3R')-1-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-Raumtemperatur. Anschließend werden 200 mg Propargylbromid addiert und man methyl-2-m-tolyl-oxazol als farbloses ÖI. C30H45NO5Si (527.78), MS (ESI): 528 (M Lösung/Ethylacetat auf, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, filtriert und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum. Man erhält 2S '-(1S,3R)4-{3-[3-(tertoxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propan-2-ol in 3 ml Dimethylformamid gibt Butyl-dimethyl-silanyloxy)-2-prop-2-ynyloxy-propoxy]-cyclohexyloxymethyl}-5rührt bei Raumtemp bis zum vollståndigen Umsatz. Man nimmt in ges NaClman 25 mg 60-proz. Natriumhydrid-Suspension und rührt 20 min bei

2

(1R',3S')-2R-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-2-prop-2-ynyloxy-propan-1-ol 15

gibt man 2 ml Tetrabutylammoniumfluorid 1M in Tetrahydrofuran und rührt 2 h bei propoxy]-cyclohexyloxymethyl}-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol in 2 ml Tetrahydrofuran Zu 200 mg 2S'-(1S,3R)4-(3-[3-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-2-prop-2-ynyloxy-Vakuum. Man erhält (1R´,3S´)-2R-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy) Raumtemp. Man nimmt in ges NaCI-Lösung/Ethylacetat auf und trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, filtriert, entfernt das Lösungsmittel im

22

184

cyclohexyloxy]-2-prop-2-ynyloxy-propan-1-ol als farbloses Öl. C24H31NO5 (413.53), MS (ESI): 414 (M + H*).

2R-(1R',3S')-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-2-

propoxy-propan-1-ol

ol als farbloses Öl. Der Rückstand wird durch Flash-Chromatographie an Kieselgel cyclohexyloxy]-2-prop-2-ynyloxy-propan-1-ol gelöst in 20 ml Methanol gibt man 50 3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-2-propoxy-propan-1-Katalysator und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum. Man erhält 2R-(1R',3S')-(n-Heptan/Ethylacetat = 1:1) gereinigt. C₂₄H₃₅NO₅ (417.55), MS (ESI): 418 (M + Zum Rohprodukt (1R',3S')-2R-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)mg Pd/C 10% und rührt unter 1 bar Wasserstoff für 3 h. Man filtriert vom 20 15

2R-(1R',3S')-2-(2-propoxy)-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-

cyclohexyloxy]-propionsäure

cyclohexyloxy]-propan-1-ol werden in 1,5 ml Dichlormethan mit 180 mg Dess-90 mg 2R-(1R',3S')-2-Propoxy-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-

und mit 1,5 ml 0,65 M NaH₂PO₄-Lösung und 48 µl 35 % H₂O₂-Lösung versetzt. Bei 10 ml CH₂Cl₂ zugegeben, die Phasen getrennt, die organische Phase über MgSO4 0°C werden 30 mg NaClO2 in 2 ml Wasser über 1 h zugetropft. Die Mischung wird 3 h bei dieser Temperatur gerührt. Dann werden Na₂SO₃-Lösung, 10 % HCl und getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird in 2 ml Acetonitril aufgenommen 2R-(1R',3S')-2-(2-methylpropoxy)-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)getrocknet und eingeengt. Reinigung des Rückstandes per HPLC liefert 1,2 mg , Martin-Periodinan versetzt und 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden 41 mg Na₂S₂O₃ in 3 ml 5 % NaHCO₃-Lösung zugesetzt und 10 min bei cyclohexyloxy]-propionsaure. C24H33NO6 (431,53); LCMS (ESI): 432,2 (MH⁺). Raumtemperatur gerührt. Die organische Phase wird abgetrennt, über MgSO4

Beispiel 98

2R-(1R', 3S')-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-2-(4trifluoromethyl-benzyloxy)-propansäure 15

Aus 2S-(1R',3S')-1-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propan-2-ol und 4-Trifluoromethylbenzylbromid erhält ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-2-(4-trifluoromethyl-benzyloxy)-propan-1-ol mit dem man analog zu Beispiel 97 2R-(1R',3S')-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-Molekulargewicht 533.59 (C₂₉H₃₄F₃NO₅), MS (ESI): 534 (M + H⁺), 20

oxażol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-2-(4-trifluoromethyl-benzyloxy)-propan-1-ol 2R-(1R',3S')-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-2-(4trifluoromethyl-benzyloxy)-propionsaure. C29H32F3NO6 (547,58), MS (ES+): Analog zu Beispiel 97 erhält man aus 2R-(1R', 3S')-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-548,40 (MH⁺)

Beispiel 99

((1R,3S)-2-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]acrylsäureethylester

/Imethoxy)-cyclohexyloxymethyl]-acrylsäureethylester als farbloses ÖI. C24H31NO5 wird über Natriumsulfat getrocknet, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der ylmethoxy)-cyclohexanol in 10 ml Dimethylformamid/5 ml Tetrahydrofuran werden bei Raumtemp. 200 mg 60-proz. Natriumhydrid-Suspension gegeben und 20 min acrylsäureethylester addiert und rührt 2 h bei dieser Temperatur. Es werden 100 ml Ethylacetat und 150 ml ges. NaCl-Lösung zugegeben. Die organische Phase bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden bei 0°C 1 g 2-Bromomethyl-Rückstand durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 2:1) gereinigt. Man erhält 1,18 g ((1R,3S)-2-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-Zu einer Lösung von 754 mg 3-((1R,3S)-cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-(413.52), MS (ESI): 414 (M + H*)

2

2

((1R,3S)-1-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]cyclopropancarbonsaureethylester

2

22

88

Zu einer Suspension von 55 mg Trimethylsulfoniumiodid in 2 ml DMSO werden bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden bei 10°C 100 mg ((1R,3S)-2-[3-(5-Raumtemp. 12 mg 60-proz. Natriumhydrid-Suspension gegeben und 20 min bei Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]-acrylsäureethylester 2:1) gereinigt. Man erhält ((1R,3S)-1-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy) Eiswasser und extrahiert mit Methyl-tert.-butylether. Die organische Phase wird Rückstand durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = gelöst in 2 ml DMSO addiert und 90 min bei Raumtemp. gerührt. Man gießt auf über Natriumsulfat getrocknet, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der cyclohexyloxy-methyi]-cyclopropancarbonsaureethylester als farbloses Öl. $C_{25}H_{33}NO_{5}$ (427.55), MS (ESI): 428 (M + H⁺).

((1R,3S)-1-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]cyclopropancarbonsäure

15

2

56 mg ((1R,3S)-1-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-.

entfernt das Lösungsmittel im Vakuum, säuert mit Trifluoressigsäure an und reinigt cyclohexyloxymethyl]-cyclopropancarbonsäureethylester werden in 3 ml Methanol oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl-oxymethyl]-cyclopropancarbonsäure als farbioses gelöst und mit 0,5 ml 5 N NaOH versetzt und 18 h bei Raumtemp. gerührt. Man den Rückstand durch RP-HPLC. Man erhält ((1R,3S)-1-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-ÖI. C₂₃H₂₉NO₅ (399.49), MS (ESI): 400 (M + H⁺). 2 52

Beispiel 100

2RS-((1R',3S')-2-[(Methyl-phenethyl-amino)-methyl]-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäureethylester

Man erhält 2RS-((1R', 3S')-2-[(Methyl-phenethyl-amino)-methyl]-3-[3-(5-methyl-2m-tolyl-oxazol-4-yl-methoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäureethylester als farbloses cyclohexyloxymethyl]-acrylsäureethylester werden in 5 ml Ethanol gelöst, mit 95 Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 1:1 + 3% NEt₃) gereinigt. entfernt das Lösungsmittel im Vakuum und reinigt den Rückstand durch Flashmg N-Methylhomobenzylamin versetzt und 18 h bei Raumtemp. gerührt. Man 50 mg ((1R,3S)-2-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-ÖI. $C_{33}H_{44}N_{2}O_{5}$ (548.73), MS (ESI): 549 (M + H⁺). 2

((1R',3S')-2 RS-[(Methyl-phenethyl-amino)-methyl]-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propionsaure

15

Tetrahydrofuran/Methanol 3:1 gelöst und mit 0,6 ml 1 N LiOH versetzt und 6 h bei tolyl-oxazol-4-yl-methoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäureethylester werden in 3 ml 65 mg 2RS-((1R',3S')-2-[(Methyl-phenethyl-amino)-methyl]-3-[3-(5-methyl-2-m-

20

180

Trifluoressigsäure an und reinigt den Rückstand durch RP-HPLC. Man erhält 2RSylmethoxy)-cyclohexyl-oxy]-propionsäure als farbloses ÖI. C31H40N2O5 (520.67); ((1R',3S')-[(Methyl-phenethyl-amino)-methyl]-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-Raumtemp gerührt. Man entfernt das Lösungsmittel im Vakuum säuert mit MS (ESI): 521 (M + H*).

Beispiel 101

(1R',3S')-2RS-[(Benzyl-methyl-amino)-methyl]-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäure Aus ((1R,3S)-2-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]acrylsäureethylester und N-Methylbenzylamin erhält man analog zu Beispiel 100 (1R',3S')-2RS-[(Benzyl-methyl-amino)-methyl]-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäure mit dem Molekulargewicht 506.65 (C₃₀H₃₈N₂O₅), MS(ESI): 507.20 (M + H⁺).

Beispiel 102

2

((1R',3S')-2RS-Methoxymethyl-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)cyclohexyloxy]-propionsaure

56 mg ((1R,3S)-2-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-

cyclohexyloxymethyl]-acrylsäureethylester werden in 3 ml Methanol gelöst und mit gerührt. Man entfernt das Lösungsmittel im Vakuum, säuert mit Trifluoressigsäure 49 mg Natriumcyanid sowie 0,25 ml 2N NaOH versetzt und 18 h bei Raumtemp. propionsäure als farbloses ÖI. $C_{23}H_{31}NO_{6}$ (417.51), MS (ESI): 418.15 (M + H $^{+}$) Methoxymethyl-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]an und reinigt den Rückstand durch RP-HPLC, Man erhält ((1R',3S')-2RS-2

Beisplel 103

Z-((1R',3S')-3-(4-Fluoro-3-methyl-phenyl)-2-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]-acrylsäureethylester

13

220 mg Tetrabutylammoniumchlorid und 332 mg Kaliumcarbonat werden in 4 ml Dimethylformamid suspendiert und 20 min innig gerührt. Man gibt 400 mg des ((1R,3S)-2-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]-

20

192

methyl]-acrylsäureethylester als farbloses Öl. C31H38FNO5 (523.65), MS (ESI): 524 Erkalten werden 20 ml Ethylacetat und 50 ml ges. NaCl-Lösung zugegeben. Die Vakuum entfernt und der Rückstand durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 4:1) gereinigt. Man erhält Z-((1R',3S')-3-(4-Fluoro-3organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet, das Lösungsmittel im methyl-phenyl)-2-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy-Palladiumacetat und 0,2 mol Wasser. Man erhitzt 4 h auf 60°C. Nach dem acrylsäureethylester, 25 mg Triphenylphosphan und 212 mg 4-Fluor-3methyliodbenzol zu, entgast, belüftet mit Argon und addiert 10 mg (M + H)

2RS-(4-Fluoro-3-methyl-benzyl)-(1R',3S')-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4ylmethoxy.)-cyclohexyloxy]-propionsäureethylester

gerührt. Man filtriert vom Katalysator und evaporiert das Lösungsmittel. Man erhält 80 mg Z-((1R',3S')-3-(4-Fluoro-3-methyl-phenyl)-2-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-Ethylacetat gelöst und nach Zugabe von 30 mg Pd/C 10% unter 1 bar H₂ 24 h 2RS-(4-Fluoro-3-methyl-benzyl)-(1R',3S')-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]-acrylsäureethylester werden in 15 ml

ylmethoxy)-cyclohexyl-oxyl-propionsaureethylester als farbloses ÖI. C₃₁H₃₈FNO₅ (521.63), MS (ESI): 522 (M + H*).

(2RS)-(4-Fluoro-3-methyl-benzyl)-(1R',3S')-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propionsaure

Fetrahydrofuran/Methanol 3:1 gelöst und mit 0,1 ml 1 N LiOH versetzt und 18 h bei (4-Fluoro-3-methyl-benzyl)-(1R',3S')-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-Trifluoressigsäure an und reinigt den Rückstand durch RP-HPLC. Man erhält 2RS-70 mg 2RS-(4-Fluoro-3-methyl-benzyl)-(1R',3S')-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazolcyclohexyloxy]-propionsäure als farbloses Öl. C₂₉H₃₄FNO₅ (495.60), MS (ESI): Raumtemp gerührt. Man entfernt das Lösungsmittel im Vakuum säuert mit 4-ylmethoxy)-cyclohexyloxyJ-propionsaureethylester werden in 3 ml 496.20 (M + H⁺)

15

2

Patentansprüche:

194

DEAV2003/0019

Pr. WI

1. Verbindungen der Formel I

worin bedeuten:

(C3-C8)-Cycloalkandiyl, (C3-C8)-Cycloalkendiyl, wobei in den Kohlenstoffatome durch Sauerstoffatome ersetzt sein können; Cycloalkandiyl-oder Cycloalkendiylringen ein oder mehrere Ring A 2

unabhängig voneinander H, F, Br, CF3, OCF3, (C1-C6)-Alkyl, O-(C1-C6)-Alkyl, SCF3, SF5, OCF2-CHF2, O-Phenyl, OH, NO2, R1, R2

H, CF3, (C1-C6)-Alkyl, (C3-C8)-Cycloalkyl, Phenyl; 83

2

CH, falls 0 = 1; ≥ O, S, falls o =0; ≥ 2

(C1-C6)-Alkyl, wobei in der Alkandiylgruppe ein oder mehrere Kohlenstoffatome durch Sauerstoffatome ersetzt sein können;

0 oder 1; Ε 25

CO, CH2, Bindung;

돗

CH2, O, S, SO, SO2, NR9; ۲2

0-2;

Ή, \$

Ξ, 8

H, F, (C1-C6)-Alkyl; 86

H, F, (C1-C6)-Alkyl, (C2-C6)-Alkenyl, (C2-C6)-Alkinyl, (C1-C6)-Alkoxy, substituiert sein können durch: Phenyl, (C1-C6)-Alkoxy oder NR10R11 Cyclohexyl, Phenyl, wobei Alkyl und Alkoxy gegebenenfalls und Phenyl wiederum durch (C1-C6)-Alkoxy, F oder CF3; **R**7 2

R7 und R9 zusammen Pyrrolidin oder Piperidin, falls n = 0;

R6 und R7 zusammen (C3-C6)-Cycloalkyl;

ö 7 2 H, (C1-C6)-Alkyl; 88

H, (C1-C6)-Alkyl, (C2-C6)-Alkenyl, (C2-C6)-Alkinyl, Benzyl, CO-(C1-C6)-Alkyl, CO-Phenyl, C(0)-O-(C1-C6)-Alkyl, SO2-(C1-C6)-Alkyl, **R**3 22

gegebenenfalls substituiert sein kann durch (C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-SO2-(C1-C6)-Alkyl-SO2-(C1-C6)-alkyl, SO2-Phenyl, wobei Phenyl

Alkoxy, F, Cl.

(C1-C6)-Alkyl; R10

8

(C1-C6)-Alkyl-Phenyl, (C1-C6)-Alkyl; R11

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

961

Verbindungen der Formel I gmäß Anspruch 1, in denen

Cycloalkandiyl-oder Cycloalkendiylringen ein Kohlenstoffatom durch (C₃-C₈)-Cycloalkandiyl, (C₃-C₈)-Cycloalkendiyl, wobei in den Sauerstoffatom ersetzt sein kann; Ring A

(C1-C6)-Alkyl, wobei in der Alkandiylgruppe das C1-Kohlenstoffatom

durch Sauerstoffatom ersetzt ist.

2

Verbindungen der Formel I gemäß anspruch 1 oder 2, worin bedeuten က

Cyclohexan-1,3-diyl Ring A

12

H, F, Br, CF3, OCF3, (C1-C6)-Alkyl, O-(C1-C6)-Alkyl; 岙

2

Ϋ́

82

H, CF3, (C1-C6)-Alkyl, (C3-C8)-Cycloalkyl, Phenyl; 83

CH, falls 0 = 1; ≥

O, S, falls o = 0; ≥ 25

CH₂O

0 oder 1; Ε

CO, CH2, Bindung;

8

CH2, O, S, SO, SO2, NR9;

0 -2;

74

Ï

R5

Ξ̈́

R6 H, (C1-C6)-Alkyl;

8

2

H, (C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkoxy, Cyclohexyl, Phenyl, wobei Alkyl und Alkoxy gegebenenfalls substituiert sein können durch: Phenyl, (C1-C6)-Alkoxy oder NR10R11 und Phenyl wiederum durch (C1-C6)-Alkyl, Foder CF3;

15 R7-und R9 zusammen Pyrrolidin, falls n = 0;

R6 und R7 zusammen (C3-C6)-Cycloalkyl;

O

l

2

R8 H, (C1-C6)-Alkyl;

R9 H, (C1-C6)-Alkyl, Benzyl, CO-(C1-C6)-Alkyl, CO-Phenyl, C(O)-O-(C1-C6)-Alkyl, SO2-(C1-C4)-Alkyl, SO2-(C1-C

SO2-Tolyl;

25

R10 (C1-C6)-Alkyl;

R11 (C1-C6)-Alkyl-Phenyl;

30

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

 Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gem
äß einem oder mehreren der Anspr
üche 1 bis 3.

5. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 und ein oder mehrere Wirkstoffe.

6. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 und ein oder mehrere Lipid-oder Triglycerid-

10 senkende Wirkstoffe

 Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Lipidstoffwechselstörungen.

15

 Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Typ II Diabetes.

 Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Syndrom X.

20

10. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der

25 Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von gestörter Glucose Toleranz. 11. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von

Essstörungen.



- Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Obesitas. , 12.
- Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Kardiomyopathie. 13.
- Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Herzinsuffizienz. 14.

- Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Osteoporose. 15. 2
- Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der . 16

Atherosklerose.

2

- Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Morbus Alzheimer. 17.
- Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Entzündungen. <u>8</u> 25
- Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Lipidstoffwechselstörungen. Ansprüche 1 bis 3 in Kombination mit mindestens einem weiteren Wirkstoff zur Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der <u>1</u>



200

- Ansprüche 1 bis 3 in Kombination mit mindestens einem weiteren Wirkstoff zur Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Typ II Diabetes. 200
- Ansprüche 1 bis 3 in Kombination mit mindestens einem weiteren Wirkstoff zur Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Syndromen X. 21.
- Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels enthaltend eine oder mehrere vermischt wird und diese Mischung in eine für die Verabreichung geeignete Form gekennzeichnet, dass der Wirkstoff mit einem pharmazeutisch geeigneten Träger der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gebracht wird. 22. 2

Zusammenfassung

Aryl-cycloalkyl substituierte Alkansäurederivate, Verfahren zu Ihrer Herstellung und ihre Anwendung als Arzneimittel

Die Erfindung betrifft Aryl-cycloalkyl substituierte Alkansäurederivate sowie deren physiologisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate...

10 Es werden Verbindungen der Formel I,

worin die Reste die angegebenen Bedeutungen haben, sowie deren physiologisch verträglichen Salze und Verfahren zu deren Herstellung beschrieben. Die Verbindungen haben Lipid-und/oder Triglycerid-senkende Eigenschaften und eignen sich z.B. zur Behandlung von Lipidstoffwechselstörungen, von Typ II Diabetes und von Syndrom X.